

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部份內容而產生或因倚賴該等內容而引致之任何損失承擔任何責任。



SHENZHEN HEPALINK PHARMACEUTICAL GROUP CO., LTD.
(深圳市海普瑞藥業集團股份有限公司)

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：9989)

自願公告
IVENOXIN 獲得南非批准

本公告由深圳市海普瑞藥業集團股份有限公司(以下簡稱「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)自願刊發，以告知本公司股東及潛在投資者通報本集團最新業務進展。

本公司董事會(以下簡稱「董事會」)欣然宣佈，本公司全資子公司深圳市天道醫藥有限公司生產的依諾肝素鈉注射液(商品名：Ivenoxin)已獲得南非健康產品監管局(SAHpra)上市許可：

許可詳情

- | | | | |
|-----|------|---|---|
| (一) | 產品名稱 | : | 依諾肝素鈉注射液 |
| (二) | 註冊商品 | : | Ivenoxin |
| (三) | 劑型 | : | 注射液 |
| (四) | 規格 | : | 0.2毫升：20毫克，0.4毫升：40毫克，0.6毫升：60毫克，
0.8毫升：80毫克，1.0毫升：100毫克 |
| (五) | 適應症 | : | 1. 預防術前術後血栓形成；
2. 降低因急性疾病導致活動受限患者的血栓風險； |

3. 治療深靜脈血栓；
4. 聯合阿司匹林降低不穩定型心絞痛(心臟供血不足症狀)或心肌梗死後併發症風險；
5. 降低血液透析機(用於嚴重腎病患者)管路中的血栓風險。

(六) 許可有效期 : 5年

對本公司的裨益及影響

此次獲批意味著本集團依諾肝素鈉製劑可進入南非市場銷售，進一步提升了本集團依諾肝素鈉製劑在全球的市場份額。董事會認為，這是本集團製劑業務國際化佈局的又一重要成果，再次印證了本集團開拓海外市場的能力。未來，本集團將持續發力加速全球市場拓展與銷售管道建設，為深化海外市場發展奠定基礎。

截至本公告日，本集團依諾肝素鈉製劑已獲准在中國、美國、歐盟、英國、瑞士、波蘭、巴西、哥倫比亞、智利、加拿大、沙烏地阿拉伯、阿聯酋、馬來西亞、澳大利亞、紐西蘭、泰國、阿根廷等全球50多個國家和地區銷售。

特此公告。

承董事會命
深圳市海普瑞藥業集團股份有限公司
董事長
李鋰

中國深圳
二零二五年四月二十四日

於本公告日期，本公司執行董事為李鋰先生、李坦女士、單宇先生及張平先生；本公司獨立非執行董事為呂川博士、黃鵬先生及易銘先生。