

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的任何損失承擔任何責任。



SINO BIOPHARMACEUTICAL LIMITED

中國生物製藥有限公司

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

網站：www.sinobiopharm.com

(股份編號：1177)

自願公告

「替格瑞洛片」獲美國FDA ANDA批准

中國生物製藥有限公司(「本公司」)董事會(「董事會」，連同其附屬公司統稱「本集團」)宣佈，由本公司附屬公司北京泰德製藥股份有限公司開發的抗血栓藥「替格瑞洛片」已獲美國食品藥品監督管理局(「FDA」)的新藥簡略申請(「ANDA」，即美國仿製藥申請)暫定批准。這再次表明本集團的藥品生產和管理能力達到國際水平，對未來拓展海外市場帶來積極的影響。

替格瑞洛是一種新型抗血栓藥，通過可逆性結合到血小板P2Y₁₂ ADP(二磷酸腺苷)受體，阻斷血小板活化，用於急性冠脈綜合症患者，減少血栓性心血管事件的發生。替格瑞洛無需經過肝臟代謝活化，具有快速、強效的特點；憑藉其臨床優勢，已被多個國際治療指南推薦。

承董事會命

中國生物製藥有限公司

主席

謝其潤

香港，二零一九年十月十四日

於本公告日期，董事會包括七位執行董事，即謝其潤小姐、謝炳先生、鄭翔玲女士、謝忻先生、王善春先生、田舟山先生及李名沁女士以及四位獨立非執行董事，即陸正飛先生、李大魁先生、魯紅女士及張魯夫先生。