

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，並明確表示概不就因本公告全部或任何部分內容而產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



三生制药  
3SBIO INC.

(於開曼群島註冊成立的有限公司)  
(股份代號：1530)

## 自願公告

### HIF-117 膠囊獲得國家藥品監督管理局臨床試驗批准

本公告由三生制药(「本公司」，連同其附屬公司，統稱「本集團」)自願刊發，以向本公司股東及潛在投資者告知本集團的最新業務進展。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，本集團的HIF-117膠囊(「SSS17」)的臨床試驗申請於二零一九年十一月十二日獲得國家藥品監督管理局批准，本集團正積極準備開展該產品的臨床試驗。

#### 關於SSS17

HIF-117膠囊是一種口服小分子缺氧誘導因子脯氨酸羧化酶(HIF-PH)選擇性抑制劑，該藥物可通過抑制HIF-PH而提高缺氧誘導因子- $\alpha$  (HIF- $\alpha$ )的穩定性和半衰期，從而促進腎臟和其他非腎器官(如肝臟)中促紅素(Erythropoietin, EPO)的分泌，上調骨髓中EPO受體的水平。同時，HIF-PH抑制劑還可通過提高HIF- $\alpha$ 而促進腸道中鐵的吸收，動員鐵轉運到骨髓，刺激骨髓中紅細胞的生成，提高血紅蛋白的濃度，從而達到對慢性腎病(Chronic Kidney Disease, CKD)患者貧血的治療作用。

本公司的主席兼行政總裁婁競博士評論道：「我們很高興看到SSS17的臨床試驗申請獲得國家藥品監督管理局正式批准，我們期待於中國加速推進HIF-117膠囊的臨床試驗進程，預計在未來將與集團的重組人促紅素注射液藥物產生協同效應，為CKD患者提供全周期，全方位的治療選擇。

本公告乃由本公司自願刊發。本公司無法確保將能成功開發或最終上市SSS17。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命  
三生制药  
主席  
婁競博士

中國，瀋陽  
二零一九年十一月十三日

於本公告日期，本公司執行董事為婁競博士、譚擘先生及蘇冬梅女士；非執行董事為黃斌先生及劉東先生；以及獨立非執行董事為濮天若先生、David Ross PARKINSON先生及黃立恩博士。