

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。



CHINA PIONEER PHARMA HOLDINGS LIMITED

中国先锋医药控股有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：01345)

自願性公告及業務更新

若干新型冠狀病毒檢測試劑盒的緊急情況前使用授權流程

中国先锋医药控股有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)宣佈，美國食品藥品監督管理局(「食品藥品監督管理局」)近期就有關新型冠狀病毒(SARS-CoV-2) IgG/IgM聯合抗體檢測試劑盒(免疫螢光層析法)(「檢測試劑盒」)展
行緊急情況前使用授權(「緊急情況前使用授權」)流程。

檢測試劑盒為深圳市邁科龍技術有限公司(「深圳邁科龍」)產品，該公司為一間於中華人民共和國註冊成立的公司，其及其股東為獨立於本公司及其關連人士的第三方(具有香港聯合交易所有限公司證券上市規則所賦予的涵義)。本集團自二零二零年起，擔任深圳邁科龍現正開發的多類新型冠狀病毒(SARS-CoV-2)檢測試劑盒的美國獨家代理，為期10年。

緊急情況前使用授權流程允許食品藥品監督管理局的科學及技術事宜專家展開資料審閱，並於緊急情況前協助制定緊急情況使用授權(「緊急情況使用授權」)的授權條件、情況說明及所需的其他文件，以及幫助於當前緊急聲明期間推進完成緊急情況使用授權的要求。緊急情況使用授權允許食品藥品監督管理局授權，於預計可能出現緊急情況或實際緊急情況期間使用未經批准的醫療防護措施。

檢測試劑盒須遵守緊急情況前使用授權流程及規定，概不保證緊急情況前使用授權流程及／或隨後緊急情況使用授權可成功。檢測試劑盒前景、其商業化(倘有)及本集團代理業務方面本身存在不確定性。本公司股東及有意投資者於買賣本公司證券時務請審慎行事。

承董事會命
中国先锋医药控股有限公司
主席
李新洲

香港，二零二零年六月四日

於本公告日期，董事包括執行董事李新洲先生、羅春憶先生及陸志成先生，非執行董事吳米佳先生及許立強先生，以及獨立非執行董事張虹先生、肖國光先生及黃志雄先生。