

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，並表明概不就因本公告全部或任何部分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。



## CHINA MEDICAL SYSTEM HOLDINGS LIMITED 康哲藥業控股有限公司\*

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：867)

### 自願性及業務進展公告 替拉珠單抗注射液獲藥物臨床試驗批准通知書

茲提述 China Medical System Holdings Limited (「本公司」，連同其附屬公司稱為「本集團」) 於二零一九年六月二十七日發佈的公告 (「先前公告」)，內容關於與 Sun Pharmaceutical Industries Ltd. 就用於治療銀屑病及銀屑病性關節炎的替拉珠單抗注射液 (Tildrakizumab) (「產品」) 簽訂許可協議。產品是一種人源化的 IgG1/k 單克隆抗體，旨在選擇性地與白細胞介素-23 (IL-23) 的 p19 亞基結合，並抑制其與 IL-23 受體相互作用，從而抑制促炎症細胞因子和趨化因子的釋放。產品已在美國、歐洲、澳大利亞和日本獲批上市，用於治療符合系統治療或光療指征的中度至重度斑塊狀銀屑病的成年患者。該除另有說明外，本公告所載詞彙與先前公告所界定者具有相同含義。

本公司欣然宣佈，產品獲得中華人民共和國 (「中國」) 國家藥品監督管理局於二零二零年八月十八日簽發的藥物臨床試驗批准通知書，同意開展在中國人群中評價 Tildrakizumab 治療中度至重度斑塊型銀屑病患者的療效及安全性的隨機、雙盲、安慰劑對照、多中心臨床研究。本集團正積極準備開展產品的驗證性臨床試驗。

本公告乃由本公司自願刊發，建議股東和投資者在進行公司股票及其他證券的交易時謹慎操作。

承董事會命

China Medical System Holdings Limited

主席

林剛

香港，二零二零年八月十九日

於本公告日期，本公司董事包括(i)執行董事：林剛先生、陳洪兵先生及陳燕玲女士；(ii)獨立非執行董事：胡志強先生、梁創順先生及羅瑩女士。