

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佈之內容概不負責，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佈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。



聯康集團

Uni-Bio Science

UNI-BIO SCIENCE GROUP LIMITED

聯康生物科技集團有限公司*

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

(股份代號：0690)

自願公佈

Uni-PTH液體注射劑的臨床試驗申請(IND)獲NMPA批准

聯康生物科技集團有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)董事會(「董事會」)欣然宣佈Uni-PTH(預灌封注射筆劑型)或「第二代Uni-PTH」已成功獲國家藥品監督管理局(「NMPA」)批准進行臨床試驗，接納編號為CXSL2000138。該批准允許本公司開始進行橋接臨床試驗，這將加速第二代Uni-PTH的推出，預期最快於二零二二年推出市場。

Uni-PTH為全球治療骨質疏鬆及骨痛的唯一合成代謝(骨骼生長)劑。其治療機制與市場上已有的產品大不相同。Uni-PTH獲證實可有效刺激靜止骨表面的新骨生成，而不是抑制骨吸收。通過刺激新骨生成，Uni-PTH可在治療後6個月內迅速改善骨質及增加骨密度，從而減少骨折發生率及骨痛，尤其有助治療中重度骨質疏鬆及骨痛患者。此外，第二代Uni-PTH在第一代Uni-PTH製劑的基礎上更方便患者。於二零二零年五月五日，本公司宣佈與瑞士自我護理巨頭Yposmed進行戰略合作，開發與YpsoPen®相容的第二代Uni-PTH，YpsoPen®是一款具備獨一無二的劑量精確度及微乎其微的注射疼痛感的先進注射筆。連同YpsoPen®，第二代Uni-PTH旨在為骨質疏鬆及骨痛患者提供更安全的長期自我護理解決方案。

* 僅供識別

目前，預期中國的骨質疏鬆市場價值達人民幣155億元(約為全球骨質疏鬆市場的五分之一)，且將持續快速增長，其原因為女性及老年人口中骨質疏鬆症病發率上升、生活水平提高及骨骼健康意識加強。與其他品牌推出的化學合成藥物相比，Uni-PTH為少數全生物表達製劑之一，在中國市場的競爭非常有限，因此具有龐大的市場潛力。

代表董事會
聯康生物科技集團有限公司*
主席
梁國龍

香港，二零二零年九月四日

於本公佈日期，董事會包括三名執行董事梁國龍先生(主席)、陳大偉先生(副主席)及趙志剛先生；一名非執行董事邱國榮先生；及三名獨立非執行董事周啓明先生、任啓民先生及馬青山先生。