

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

(股票編號：1177)

自願公告 「注射用艾司奧美拉唑鈉」獲通過一致性評價

中國生物製藥有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)董事會(「董事會」)宣佈，本集團的消化系統藥物「注射用艾司奧美拉唑鈉」(商品名：艾速平)已獲中華人民共和國國家藥品監督管理局頒發藥品補充申請批准通知書，通過了仿製藥質量和療效一致性評價(「一致性評價」)，為該品種首家過評。

艾速平是本集團進軍消化領域的首款重磅藥物，也是國內首家申報、首批獲批的注射用艾司奧美拉唑鈉，同時擁有20mg和40mg兩種規格。自二零一六年上市以來，艾速平銷量逐年上升，市場份額領先。

注射用艾司奧美拉唑鈉主要用於：口服療法不適用時，胃食管反流病的替代療法；急性胃或十二指腸潰瘍出血的低危患者。注射用艾司奧美拉唑鈉已被納入醫保乙類目錄。通過了一致性評價，艾速平被證明在降低成人胃和十二指腸潰瘍出血內鏡治療後再出血風險以及預防重症患者應激性潰瘍出血兩大領域，等同原研藥使用，這將有助於拓展艾速平的臨床應用。

承董事會命
中國生物製藥有限公司
主席
謝其潤

香港，二零二零年十一月五日

於本公告日期，董事會包括九位執行董事，即謝其潤女士、謝炳先生、鄭翔玲女士、謝承潤先生、謝忻先生、李一先生、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。