

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 「泊馬度胺膠囊」獲藥品註冊證書

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，本集團開發的抗腫瘤藥「泊馬度胺膠囊」(商品名：安躍)已獲中華人民共和國國家藥品監督管理局頒發藥品註冊證書，為國內首個獲批上市的泊馬度胺膠囊，且視同通過仿製藥質量和療效一致性評價。隨著泊馬度胺膠囊(安躍)這一重磅產品的上市，本集團在骨髓瘤領域的產品佈局將更加完善。

泊馬度胺膠囊(安躍)獲批適應症為：與地塞米松聯用，適用於既往接受過至少兩種治療(包括來那度胺和一種蛋白酶體抑制劑)，且在最後一次治療期間或治療結束後60天內發生疾病進展的成年多發性骨髓瘤(MM)患者。泊馬度胺是繼沙利度胺、來那度胺後的新一代免疫調節劑類藥物，能夠抑制造血腫瘤細胞增生並誘導細胞凋亡。與沙利度胺和來那度胺相比，泊馬度胺不僅治療劑量低、不良反應事件發生率低，而且對來那度胺和沙利度胺均難治的患者有明顯的療效。

多發性骨髓瘤是全球發病率第二位的血液系統惡性腫瘤，多發於中老年人，近年發病年齡日趨年輕化，而隨著中國人口老齡化程度不斷加劇與人均壽命的延長，國內患者人數將逐漸增加。目前，泊馬度胺原研藥尚未在國內上市。安躍獲批上市，可為復發難治的多發性骨髓瘤患者提供了新的用藥選擇，提高國內多發性骨髓瘤患者的用藥可及性，並大幅節約患者的治療成本。

承董事會命
中國生物製藥有限公司
主席
謝其潤

香港，二零二零年十一月十三日

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。