

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](http://www.sinobiopharm.com)

(股票編號：1177)

自願公告

「利奈唑胺葡萄糖注射液」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，本集團的抗感染藥「利奈唑胺葡萄糖注射液」(商品名：易瑞達)(規格：100ml及300ml)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，獲通過仿製藥質量和療效一致性評價(「一致性評價」)，為該品種國內首批通過一致性評價。

利奈唑胺葡萄糖注射液屬於噁唑烷酮類抗菌藥物，主要用於經驗性治療G+菌感染，具有機制獨特、穿透率高、抗菌譜廣、安全性高的特點，在呼吸、血液、重症加強護理病房(ICU)、結核／傳染等科室廣泛使用。利奈唑胺葡萄糖注射液是2020版國家醫保目錄品種，被中華醫學會《HAP/VAP診斷和治療指南(2018版)》及《利奈唑胺抗結核治療專家共識》、世界衛生組織(WHO)《耐藥結核的治療指南》等權威指南推薦為經驗性治療G+菌感染的一線用藥。通過了一致性評價，這將有助於易瑞達的進一步市場拓展。

承董事會命  
中國生物製藥有限公司  
主席  
謝其潤

香港，二零二一年一月七日

於本公告日期，本公司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五位獨立非執行董事，即陸正飛先生、李大魁先生、魯紅女士、張魯夫先生及李國棟先生。