

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告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。



**YiChang HEC ChangJiang Pharmaceutical Co., Ltd.**

**宜昌東陽光長江藥業股份有限公司**

(在中華人民共和國註冊成立之股份有限公司)

(股份代號：01558)

### 自願性公告

### 遞交門冬胰島素注射液境內生產註冊獲受理

本公告為宜昌東陽光長江藥業股份有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)刊發之自願性公告。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，本公司已經獲得國家藥品監督管理局關於門冬胰島素注射液(「該產品」)境內生產註冊的受理通知書，該產品受理號為CXSS2100025國，是本公司自主研究及開發的產品。目前，中國已有兩家企業生產的門冬胰島素注射液獲國家藥品監督管理局批准上市。

門冬胰島素屬於人胰島素類似物。與可溶性人胰島素相比，門冬胰島素經皮下注射後起效更快，作用持續時間更短，能更好的模擬餐後生理性胰島素分泌模式，從而更好的改善餐後血糖。糖尿病患者使用門冬胰島素更加便捷，是當前糖尿病治療中尤為重要的餐時胰島素。

根據國際糖尿病聯盟二零一九年報告數據，中國大陸糖尿病患者數量約為1.16億，20-79歲人群中發病率約為10.4%。根據艾昆緯數據，二零一九年中國糖尿病領域藥物銷售金額約為39.21億美元，較二零一八年增長率約為8.97%，其中二零一九年國內胰島素及其類似物類藥物銷售金額的份額約為42.52%，具有可觀的市場潛力。

本公司在糖尿病治療領域擁有全面規劃，佈局了完整的產品線。茲提述本公司日期為二零二零年六月十五日之公告，內容有關本公司產品重組人胰島素注射液已獲批准上市，目前已展開對該品種的市場推廣工作；及本公司日期為二零二零年十月十六日及二零二一年二月十九日之公告，內容有關本公司產品甘精胰島素注射液及門冬胰島素30注射液境內生產註冊獲受理。未來該產品如順利通過國家藥品監督管理局的上市審評審批，將進一步豐富本公司糖尿病治療領域的產品組合。

本公告為本公司刊發之自願性公告，目的是使投資者瞭解本集團最新業務發展情況，並不含有關於使用任何藥物、外科設備、治療或口服產品的廣告或意圖。

代表董事會  
宜昌東陽光長江藥業股份有限公司  
董事長  
唐新發

中國，湖北  
二零二一年三月一日

於本公告日期，董事會包括執行董事蔣均才先生、王丹津先生、陳燕桂先生和李爽先生；非執行董事唐新發先生和黃翊先生；及獨立非執行董事唐建新先生、趙大堯先生、向凌女士和李學臣先生。