

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分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。

# Innovent

信達生物製藥

**INNOVENT BIOLOGICS, INC.**

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：1801)

## 內幕消息公告－達伯舒<sup>®</sup>(信迪利單抗注射液) 於2021年第一季度銷售最新消息

本公告由信達生物製藥(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則(「上市規則」)第13.09條及香港法例第571章證券及期貨條例第XIVA部作出。

達伯舒<sup>®</sup>(信迪利單抗注射液)是由本集團與禮來製藥共同開發、並於2019年3月成功推出。於2021年第一季度，達伯舒<sup>®</sup>(信迪利單抗注射液)有關銷售收入超過人民幣700百萬元。

於2021年，本公司繼續發揮達伯舒<sup>®</sup>(信迪利單抗注射液)作為首款進入國家醫保目錄的PD-1抑制劑的先發優勢，進一步拓寬和加深城市及醫院覆蓋、積極採取有競爭力的綜合性市場策略以及匹配擴張銷售推廣團隊。2021年第一季度，達伯舒<sup>®</sup>(信迪利單抗注射液)持續取得令人鼓舞的銷售表現，產品銷售量持續保持逐季增長態勢。本公司相信這表明達伯舒<sup>®</sup>(信迪利單抗注射液)在中國的強大市場潛力以及本公司作為高品質廠商的商業化能力。

此外，達伯舒®(信迪利單抗注射液)於2021年2月獲批用於治療一線非鱗狀非小細胞肺癌，是達伯舒®(信迪利單抗注射液)獲批的第二項適應症。達伯舒®(信迪利單抗注射液)另有三項適應症的補充新藥申請(sNDA)在審評審批中，包括一線鱗狀非小細胞肺癌、一線肝細胞癌和二線鱗狀非小細胞肺癌，預計將於2021至2022年初陸續獲批。本公司相信更多適應症的潛在獲批將使得達伯舒®(信迪利單抗注射液)在2021年惠及到更多癌症患者群體。本公司將繼續致力開發、製造並商業化老百姓用得起的高品質生物藥。

本公告所載有關達伯舒®(信迪利單抗注射液)的財務資料乃根據本集團內部管理記錄編製，未經外聘核數師審核或審閱，因此，有關數據僅供投資者參考。由於收集及編製有關數據過程中出現的各種不確定性，有關數據可能有別於本公司將刊發經審核或未經審核綜合財務報表所披露的數據(包括但不限於年度或半年度公佈的數據)。本公告並不構成亦不應詮釋為購買或出售本集團任何證券或金融工具的要約或招攬。

承董事會命  
信達生物製藥  
主席兼執行董事  
俞德超博士

中國，香港，2021年4月27日

於本公告刊發日期，董事會包括主席兼執行董事俞德超博士及執行董事奚浩先生、非執行董事陳樹云先生及獨立非執行董事Charles Leland Cooney博士、許懿尹女士及陳凱先博士。