

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。



China Grand Pharmaceutical and Healthcare Holdings Limited

遠大醫藥健康控股有限公司*

(於百慕達註冊成立之有限公司)

(股份代號: 00512)

自願性公告

本集團的全球創新產品 STC3141

在比利時完成 COVID-19 的 IIa 期臨床試驗首四例患者入組給藥

本公告乃遠大醫藥健康控股有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)之董事會(「董事會」)自願刊發。

董事會欣然公告，本集團全資擁有附屬公司 Grand Medical Pty Ltd(一間本集團在澳洲設立的創新藥研發中心)正在開發的用於重症感染領域的全球創新藥物 STC3141，日前在比利時順利完成用於治療重症 2019 冠狀病毒病(「COVID-19」)患者的 IIa 期臨床試驗的首四例患者入組，並順利完成連續給藥。

此次 STC3141 在比利時完成治療重症 COVID-19 患者的 IIa 期臨床試驗的首四例患者入組給藥，旨在研究和評估藥物在治療因感染 COVID-19 所引發的病毒性肺炎重症患者中的安全性、有效性及最佳給藥策略，進一步擴大產品的適用範圍，積累更多資料綜合評估後期臨床試驗的風險和效益，以加快產品的全球開發進程。

重症抗感染領域為本集團核心戰略領域之一，STC3141 為全新作用機制的全球創新產品，通過中和胞外組蛋白和中性粒細胞誘捕網來逆轉機體過度免疫反應造成的器官損傷，可用於多種重症適應症，如膿毒症和急性呼吸窘迫綜合症(「ARDS」)等臨床上死亡率高而沒有有效治療手段的疾病。該產品作用機制創新，臨床前相關研究結果已於 2020 年 2 月發表於頂級學術期刊「Nature Communications」，具有深遠的學術影響力。而臨床研究方面，該產品分別於 2020 年 5 月在澳洲獲批開展用於治療感染 COVID-19 患者 ARDS 的 II 期臨床研究和用於治療膿毒症的 Ib 期臨床研究；於 2021 年 3 月初獲得中華人民共和國國家藥品監督管理局(NMPA)的批准，在 ARDS 患者中開展 Ib 期臨床研究；於 2021 年 4 月在比利時獲批開展用於治療重症 COVID-19 患者的 IIa 期臨床研究。此次僅在該項目臨床試驗獲批後一個月內，便在比利時順利完成 IIa 期臨床試驗首四例重症 COVID-19 患者的入組給藥，顯示本集團臨床研發效率進一步提高，同時該項目此次取得的臨床進展也是本集團海外臨床研究歷程中的又一重要里程碑。

本集團一直高度重視創新產品和先進技術的研發，以患者需求為核心，以科技創新為驅動，針對尚未滿足的臨床需求，加大對全球創新產品和先進技術的投入，豐富和完善產品管線及產業佈局，採用「全球化運營佈局，雙循環經營發展」策略，形成國內國際雙循環聯動發展並相互促進的新格局，充分發揮本集團的產業優勢和研發實力，快速將科技創新產品落地上市，為全球患者提供更先進更多樣的治療方案。

警告

上述產品尚處於研發階段，是否能夠獲批上市進行生產銷售受多種因素影響，具有不確定性。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司證券時務請小心謹慎。

承董事會命
遠大醫藥健康控股有限公司
主席
劉程煒

香港，二零二一年五月二十四日

於本公告日期，董事會由四名執行董事劉程煒先生、胡鉞先生、邵岩博士及牛戰旗博士，及三名獨立非執行董事蘇彩雲女士、裴更博士及胡野碧先生組成。

*僅供識別