

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

### 甘精胰島素注射液獲批准上市

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，本公司自主研究及開發(「研發」)之產品甘精胰島素注射液(「該產品」)已獲中國國家藥品監督管理局審批完畢並獲准上市。

|          |                            |
|----------|----------------------------|
| 藥品名稱(中文) | 甘精胰島素注射液                   |
| 藥品名稱(英文) | Insulin Glargine Injection |
| 劑型       | 注射劑                        |
| 規格       | 3ml: 300單位／支(筆芯)           |
| 註冊分類     | 治療用生物製品                    |
| 受理號      | CXSS2000052國               |
| 藥品批准文號   | 國藥准字S20210042              |
| 證書編號     | 2021S01117                 |

甘精胰島素屬於人胰島素類似物，具有長效降糖效果，適用於治療需要採用胰島素來維持正常血糖水平的糖尿病患者。根據艾昆緯中國數據顯示，二零二零年中國糖尿病領域藥物銷售金額約為46.6億美元，較二零一九年增長7.1%，其中人胰島素及其類似物類藥物銷售金額佔糖尿病領域藥物總市場銷售金額的約46.1%，是糖尿病治療領域最主要的用藥品種。

該產品為本集團獲批上市的生物製品藥物，累計投入研發費用約人民幣15,310.18萬元。此外，本集團在糖尿病治療領域擁有全面規劃，佈局了完整的產品線。該產品成功獲批上市，有益於拓展本集團內分泌及代謝治療領域業務，並進一步豐富了本集團的產品組合。

本公告為本公司刊發之自願性公告，目的是使投資者了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  
二零二一年十月二十九日

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。