

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，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的任何損失承擔任何責任。



CSPC PHARMACEUTICAL GROUP LIMITED

石藥集團有限公司

(於香港註冊成立之有限公司)

(股份代號：1093)

自願公告

與康諾亞生物醫藥科技(成都)有限公司

就CM326訂立獨家授權協議

石藥集團有限公司(「本公司」)董事會(「董事會」)欣然宣布，本公司全資附屬公司上海津曼特生物科技有限公司(「津曼特生物」)已與康諾亞生物醫藥科技(成都)有限公司(「成都康諾亞」)訂立協議(「該協議」)，內容有關產品CM326(一種抗TSLP之重組人源化單抗)(「該產品」)在中重度哮喘和慢性阻塞性肺病(COPD)等呼吸系統疾病(「該領域」)之獨家授權開發及商業化。

根據該協議，津曼特生物將獲得成都康諾亞授出該產品之獨家權利，以於中華人民共和國(不包括香港、澳門及台灣)(「該地區」)進行該產品於該領域開發與商業化，並成為上市許可持有人(MAH)。

作為獨家授權之代價，津曼特生物同意向成都康諾亞支付人民幣100,000,000元之首付款及根據該產品於該地區的開發進度支付最多人民幣100,000,000元之開發里程碑付款。津曼特生物亦同意根據該產品於該地區達成之淨銷售額向成都康諾亞支付潛在銷售里程碑付款和銷售提成。

關於CM326

CM326是由成都康諾亞研發、具有全新作用機制和全球自主知識產權的1類創新藥，靶向胸腺基質淋巴細胞生成素(TSLP)，為國內首個進入臨床研究階段的該靶點藥物。TSLP是炎症級聯反應的啓動因數之一，抑制TSLP可以從炎症發生的早期進行干預，阻止免疫細胞釋放促炎細胞因數。TSLP與特應性皮炎、哮喘、慢性鼻竇炎等過敏性疾病的發生密切相關，在臨床被證明是對低Th2型哮喘（約40%人群）有效的靶點。臨床前研究表明，CM326安全性良好、藥效優異，不同體外藥效學研究均證實本產品生物學活性明顯強於國外同靶點藥物。基於CM326在健康志願者I期臨床研究中獲得積極的試驗研究結果，成都康諾亞將迅速推進CM326各項適應症的臨床試驗。目前，CM326已先後獲得開展針對哮喘和中重度特應性皮炎適應症的臨床試驗許可，該產品即將開展II期臨床試驗。

關於成都康諾亞

成都康諾亞為於香港交易所主板上市的康諾亞生物醫藥科技有限公司(股份代號：2162)的全資附屬公司，一家成立於2016年專注於創新單克隆抗體藥物和其它治療性蛋白藥物的創新生物藥公司，由具有豐富科技成果轉化及國內外產業化經驗的專家創辦，在成都、上海及北京設有研究開發和臨床藥物生產基地。

承董事會命
石藥集團有限公司
主席
蔡東晨

香港，二零二一年十一月二十二日

於本公告日期，董事會包括執行董事蔡東晨先生、張翠龍先生、王振國先生、潘衛東先生、王懷玉先生、李春雷博士、王慶喜博士、翟健文先生及姜昊博士；及獨立非執行董事王波先生、CHEN Chuan先生、王宏廣教授、歐振國先生及羅卓堅先生。