

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，概不就因本公告全部或任何部分內容所產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Ascletois Pharma Inc.
歌禮製藥有限公司
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：1672)

公佈 內幕消息

新力萊®聯合戈諾衛®全口服直接抗丙肝病毒方案列入新版國家醫保目錄 及 恢復買賣

本公告由歌禮製藥有限公司(「本公司」或「歌禮」)根據香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)證券上市規則(「上市規則」)第13.09(2)(a)條及證券及期貨條例(香港法例第571章)第XIVA部的內幕消息條文作出。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈其新力萊®(鹽酸拉維達韋)聯合戈諾衛®(達諾瑞韋鈉)全口服直接抗丙肝病毒方案列入《國家基本醫療保險、工傷保險和生育保險藥品目錄(2021年)》(「國家醫保目錄」)。

新力萊®聯合戈諾衛®全口服直接抗丙肝病毒方案在中國開展的II/III期臨床研究結果顯示對於基因1型非肝硬化丙型肝炎病毒(HCV)感染者的治癒率達到99%；新力萊®是具有高耐藥屏障的泛基因型NS5A抑制劑，對於基線NS5A耐藥的患者治癒率達到100%。新力萊®和戈諾衛®均被納入中國《丙型肝炎防治指南2019版》及《中國丙型肝炎院內篩查管理流程(試行)》2021版。歌禮是國家十三五「重大新藥創製」科技重大專項丙肝課題的牽頭單位，新力萊®和戈諾衛®是該專項培育的重要碩果。

中國國家醫療保障局(NHSA)從有效、安全、經濟、創新、公平等方面進行評審，公司很高興其全口服方案獲得認可。中國約有1,000萬的丙肝患者，列入國家醫保目錄將大力提升可及性，幫助減輕廣大丙肝患者和家庭的經濟負擔，為患者群體帶來積極的影響。本土原研全口服治療方案此次被納入國家醫保目錄，能夠進一步降低丙肝患者的治療負擔，提高丙肝藥物可及性，消除病毒性肝炎對公共衛生危害，助力實現「健康中國2030」中國規劃。

關於丙型肝炎

丙型肝炎是一種具有顯著發病率和死亡率的慢性感染性疾病，是肝硬化和肝癌的主要病因之一。我國感染人數約1,000萬例，近年來每年新發感染者約22萬例。

恢復買賣

應本公司要求，本公司的股份已自二零二一年十二月三日上午九時三十三分起於聯交所短暫停牌，以待刊發本公告。本公司已向聯交所申請自二零二一年十二月三日下午一時正起恢復買賣。

股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
歌禮製藥有限公司
主席
吳勁梓

中華人民共和國杭州市
二零二一年十二月三日

於本公告日期，本公司董事會包括執行董事吳勁梓博士及何淨島女士；及獨立非執行董事魏以楨博士、顧炯先生及華林女士。