

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。



**Hansoh Pharmaceutical Group Company Limited**

**翰森製藥集團有限公司**

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：3692)

## 自願公告

### 「IBREXAFUNGERP片」獲臨床試驗批准通知書

翰森製藥集團有限公司（「本公司」，連同其附屬公司統稱為「本集團」）董事會（「董事會」）欣然宣佈，「Ibexafungerp片」（「該產品」）獲得中華人民共和國國家藥品監督管理局核准簽發的臨床試驗批准通知書。本集團將於中國境內開展針對外陰陰道念珠菌病(VVC)的3期臨床試驗。

誠如本公司日期為二零二一年二月十七日的公告所披露，本公司全資附屬公司翰森（上海）健康科技有限公司及江蘇豪森藥業集團有限公司獲得SCYNEXIS, Inc.（納斯達克股份代號：SCYX）的獨家許可，於中華人民共和國（包括香港、澳門及台灣）研究、開發及商業化Ibexafungerp。截至本公告日期，該產品已獲得美國食品藥品監督管理局批准用於治療外陰陰道念珠菌病，成為二十多年來首個新抗真菌類，也是首個及唯一的陰道酵母菌感染非唑類療法。

## 關於Ibexafungerp

Ibexafungerp是首個全新三萜類結構的糖原合成酶抑制劑，是一種全新作用機制的抗真菌類藥物。該藥物已被驗證可以高效抑制糖原合成酶活性，並具有口服和注射兩種劑型方便使用。Ibexafungerp多項適應症已處於後期臨床開發階段，包括主要由念珠菌（包括耳念珠菌）和曲霉屬等真菌引起的院內感染。體內和體外實驗已顯示出Ibexafungerp具有廣譜的抗真菌活性，可以用於唑類和棘白菌素類等多種藥物耐藥菌株引起的感染。

承董事會命  
翰森製藥集團有限公司  
主席  
鍾慧娟

香港，二零二一年十二月十五日

於本公告日期，董事會成員包括主席兼執行董事鍾慧娟女士、執行董事呂愛鋒先生及孫遠小姐；及獨立非執行董事林國強先生、陳尚偉先生及楊東濤女士。