

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。

# Innovent

信達生物製藥

**INNOVENT BIOLOGICS, INC.**

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：1801)

## 內幕消息公告 — 達伯舒® (信迪利單抗注射液) 於2021年第四季度銷售最新消息

本公告由信達生物製藥(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則(「上市規則」)第13.09條及香港法例第571章證券及期貨條例第XIVA部作出。

達伯舒®(信迪利單抗注射液)是由本集團與禮來製藥共同開發，並於2019年3月成功推出。於2021年第四季度，達伯舒®(信迪利單抗注射液)持續取得令人鼓舞的銷售表現。達伯舒®(信迪利單抗注射液)於2021年第四季度取得有關票面銷售收入約為人民幣900百萬元，產品銷售量保持逐季增長的良好態勢。此外，達伯舒®(信迪利單抗注射液)順利新增三項一線適應症納入國家醫保目錄(NRDL)。本公司在2022年1月1日新醫保目錄及價格正式執行前，於2021年第四季度末，對按照原價格分銷於渠道<sup>1</sup>中的產品向分銷商予以合計超人民幣300百萬元的價格調整補償。

目前，達伯舒®(信迪利單抗注射液)成為國內唯一一個擁有包含一線非鱗非小細胞肺癌、一線鱗狀非小細胞肺癌、一線肝癌及至少經過二線系統化療的復發或難治性經典型霍奇金淋巴瘤在內的四項適應症獲批，並均被納入國家醫保的PD-1抑制劑。此外，達伯舒®(信迪利單抗注射液)用於治療一線食管鱗癌的上市申請、用於治療一線胃癌的上市申請，以及用於表皮生長因數受體酪氨酸激酶抑制劑(「EGFR-TKI」)治療失敗的EGFR突變非鱗狀非小細胞肺癌的上市申請已獲中國藥品監督管理局受理審評。

<sup>1</sup> 為保證藥品於全國醫院及藥房網路的穩定供應，企業須於全國分銷渠道保持合理數量的藥品供應。

本公司相信達伯舒® (信迪利單抗注射液) 持續令人鼓舞的銷售表現顯示出其作為抗PD-1抑制劑的高品質領先品牌在中國PD-(L)1市場具有強大的市場潛力，以及本公司作為高品質廠商的商業化能力。

本公告所載有關達伯舒® (信迪利單抗注射液) 的財務資料乃根據本集團內部管理記錄編製，未經外聘核數師審核或審閱，因此，有關資料僅供投資者參考。由於收集及編製有關資料過程中出現的各種不確定性，有關資料可能有別於本公司將刊發經審核或未經審核綜合財務報表所披露的資料 (包括但不限於年度或半年度公佈的資料)。本公告並不構成亦不應詮釋為購買或出售本集團任何證券或金融工具的要約或招攬。

承董事會命  
信達生物製藥  
主席兼執行董事  
俞德超博士

中國，香港，2022年2月4日

於本公告刊發日期，董事會包括主席兼執行董事俞德超博士及執行董事奚浩先生、非執行董事陳樹云先生及獨立非執行董事Charles Leland Cooney博士、許懿尹女士及陳凱先博士。