

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，並明確表示概不會就本公告全部或任何部分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。



Brii Biosciences Limited
騰盛博藥生物科技股份有限公司
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：2137)

自願性公告
業務最新資料

本公告乃由騰盛博藥生物科技股份有限公司（「本公司」）董事會（「董事會」）自願作出。

董事會欣然宣佈其旗下控股公司騰盛華創醫藥技術（北京）有限公司（以下簡稱「騰盛華創」）的長效新冠中和抗體安巴韋單抗和羅米司韋單抗聯合療法在中國商業化上市。7月7日，首批抗體藥物實現商業放行，標誌著這一聯合療法正式開啟商業化的重要里程碑。

安巴韋單抗和羅米司韋單抗聯合療法於2021年12月獲得國家藥品監督管理局上市批准，用於治療輕型和普通型且伴有進展為重型（包括住院或死亡）高風險因素的成人和青少年（12-17歲，體重 $\geq 40\text{kg}$ ）新型冠狀病毒感染患者。其中青少年（12-17歲，體重 $\geq 40\text{kg}$ ）適應症人群為附條件批准。該聯合療法於2022年3月獲國家衛生健康委員會批准納入《新型冠狀病毒肺炎診療方案（試行第九版）》。

2022年3月21日，國家醫療保障局發佈的《關於切實做好當前疫情防控醫療保障工作的通知》指出，對《新型冠狀病毒肺炎診療方案（試行第九版）》新增藥品，各省級醫療保障部門參照《國家醫療保障局財政部關於做好新型冠狀病毒感染的肺炎疫情醫療保障的通知》（國醫保電[2020]5號）相關要求，將其臨時性納入本省份醫保基金支付範圍。自2022年3月22日起，多個省市醫療保障局陸續執行了該通知的指示，將安巴韋單抗和羅米司韋單抗聯合療法納入本地醫保基金支付範圍。

本公司總裁兼大中華區總經理、騰盛華創首席執行官羅永慶表示：「在相關政府部門的支持和指導下，我們很自豪能夠為有需要的患者帶來我國首個獲批的自主研发新冠療法。全球3期臨床試驗數據顯示，這一聯合療法可使患者住院和死亡風險降低80%。全球多個獨立實驗室開展的活病毒及嵌合病毒實驗表明，這一聯合療法對目前中國主要流行的奧密克戎亞型BA.2活新冠病毒變異株及以往所有廣受關注的新冠病毒變異株均保持中和活性。這充分體現了我們在傳染病領域的科學專業能力，以及以突破性的創新和洞察應對最嚴峻公共衛生挑戰的使命。我們的員工是為獲得這些成績而付出不懈努力的英雄。我們目前首要的任務是與商業合作夥伴協作，盡快向亟待治療的患者供應安巴韋單抗和羅米司韋單抗聯合療法，以滿足臨床需求，守護人民生命安全。」

為幫助控制由「德爾塔」變異株引起的疫情暴發，本公司於2021年向全國21個城市的22家醫院捐贈了近3,000人份的安巴韋單抗和羅米司韋單抗聯合療法用於臨床救治。

本公司高級副總裁，生物製藥部門負責人朱青博士表示：「儘管我國在新冠疫苗方面取得了積極進展，但新冠疫情仍持續影響著我國人民的健康和生活。我們相信，基於與全球頂級研究機構合作所獲得的臨床數據，安巴韋單抗和羅米司韋單抗聯合療法有潛力為有需要的患者帶來顯著的臨床獲益，並為受新冠病毒感染威脅的社區提供支持。當我們決定投入大量資源和專業力量來對抗新冠時，我們就知道這將是一項艱巨的任務，但我們仍然決定參與其中。如果沒有我們世界一流合作夥伴的支持，我們不可能將這一創新療法帶給廣大患者。我們將繼續與相關行業合作夥伴合作，以盡快讓這一聯合療法惠及廣大患者及醫療機構。」

提示聲明：本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時務請審慎行事。如有疑問，本公司股東及潛在投資者務請諮詢專業顧問或財務顧問的建議。

承董事會命
騰盛博药生物科技有限公司
主席
Zhi Hong博士

香港，2022年7月7日

於本公告日期，董事會包括執行董事Zhi Hong博士及羅永慶先生；非執行董事Robert Taylor Nelsen先生及Axel Bouchon博士；以及獨立非執行董事Martin J Murphy Jr博士、Grace Hui Tang女士、徐耀華先生及Gregg Huber Alton先生。