

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聲明，並明確表示概不就因本公告全部或部分內容所產生或因倚賴該等內容而引致的損失承擔責任。



SciClone Pharmaceuticals (Holdings) Limited

賽生藥業控股有限公司*
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：6600)

自願公告 業務更新

賽生與美納里尼於中國就VABOREM® 建立許可及合作協議 以擴大細菌耐藥感染的治療選擇

本公告乃由賽生藥業控股有限公司(「本公司」或「賽生」，連同其附屬公司，統稱為「本集團」)自願作出。本公告旨在令本公司股東(「股東」)及有意投資者了解本集團的最新業務發展。

本公司董事會欣然宣佈，本公司與A. Menarini Asia-Pacific Holdings Pte. Ltd. (美納里尼集團(「美納里尼」)的旗下公司)已訂立一項許可及合作協議(「許可協議」)，授予本集團根據此前美納里尼與Melinta Therapeutics的許可協議於中國獨家開發及商業化Vaborem®(注射用美羅培南偉博巴坦)。該等許可協議項下擬進行的交易旨在擴大治療選擇，以應對耐藥菌感染的公共衛生威脅，特別是碳青霉烯類耐藥腸桿菌科細菌感染(「CRE」)。

Vaborem®(注射用美羅培南偉博巴坦)為碳青霉烯類抗菌藥物以及A類及C類絲氨酸酶β-內醯胺酶的新型苯硼酸β-內醯胺酶抑制劑的固定劑量組合，專開發用於抑制CRE(包括最常見CRE類別之一的肺炎克雷伯菌碳青霉烯酶(「KPC」)產生的細菌感染)。

CRE已成為全球公共衛生威脅，並已被世界衛生組織列為需新抗菌藥物選擇的三種關鍵病原體之一。根據CHINET，耐碳青霉烯類肺炎克雷伯菌(「CR-KP」)感染的發病率於過去10年在中國快速上升。由CRE引起的侵入性感染患者的呈報死亡率一直很高，但對CRE具有活性的抗菌劑的數量很少，且通常與顯著的毒性及／或次優的藥代動力學參數相關。

現時，Vaborem®(注射用美羅培南偉博巴坦)已在(其中包括)美利堅合眾國、歐盟及其他國家批准上市用於治療患有複雜性泌尿道感染(「cUTI」)(包括急性腎盂腎炎)的成人。在部份地區，其亦獲批准用於治療患有複雜性腹腔內感染(「cIAI」)及醫院獲得性細菌性肺炎(「HABP」)／呼吸機相關細菌性肺炎(「VABP」)。

根據許可協議，倘其於中國獲批，賽生將利用其開發能力進行臨床試驗並運用其銷售、營銷及註冊的經驗商業化Vaborem®(注射用美羅培南偉博巴坦)。賽生將向Menarina支付一筆現金預付款，並於達成多項里程碑後作出額外付款。未來賽生還將根據Vaborem®(注射用美羅培南偉博巴坦)在中國的淨銷售額向美納里尼支付特許權使用費。

於2018年，美納里尼與Melinta Therapeutics訂立一項協議，據此，美納里尼取得於歐洲、獨立國家聯合體及亞太區68個國家(包括中國)商業化美羅培南／偉博巴坦的獨家權利。

據本公司所深知及確信，截至本公告日期，美納里尼及其最終實益人並非本公司關連人士(定義見香港聯合交易所有限公司證券上市規則(「上市規則」))。許可協議項下擬進行的交易因此不構成本公司於上市規則項下的關連交易。

本集團無法保證Vaborem®(注射用美羅培南偉博巴坦)最終將成功於中國商業化。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時應審慎行事。

關於本公司：

賽生是一家深耕中國市場、專注於腫瘤及重症感染疾病治療領域並擁有產品開發和商業化集成平台的國際生物製藥公司。以創新引領轉型，公司已建立起了具有差異化優勢的產品組合，包括多款First-in-class與Best-in-class潛質產品。秉懷本集團「給生命以希望」的初心，賽生堅持以患者健康為己任，不斷踐行提供國際品質的醫療產品及服務的使命，造福廣大患者。欲知本公司更多詳情，敬請訪問www.sciclone.com。

釋義

「中國」	指	中華人民共和國；就本公告而言，除非文意另有所指，不包括香港、澳門及台灣
「CHINET」	指	CHINET中國細菌耐藥監測網

承董事會命
賽生藥業控股有限公司
執行董事、首席執行官兼總裁
趙宏

香港，2022年8月15日

於本公告日期，董事會成員包括執行董事趙宏先生；非執行董事Li Zhenfu先生、Daniel Luzius Vasella博士、Lin Shirley Yi-Hsien女士、李泉女士、石岑先生及王海霞女士；以及獨立非執行董事劉國恩博士、Chen Ping博士、Gu Alex Yushao先生及Wendy Hayes女士。

* 僅供識別