

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份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。



Clover Biopharmaceuticals, Ltd.

三葉草生物製藥有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：2197)

自願公告

三葉草新冠候選疫苗獲得歐盟GMP認證

本公告由三葉草生物製藥有限公司（「本公司」或「三葉草生物」，連同其附屬公司統稱「本集團」）董事（「董事」）會（「董事會」）自願作出，以知會本公司股東及潛在投資者本集團核心產品的最新臨床發展狀況。

本公司欣然宣佈公司的合同開發生產商（「CDMO」）已經獲得歐盟藥品生產質量管理規範（「歐盟GMP」）認證，用於生產三葉草生物主要的新冠候選疫苗SCB-2019（CpG 1018／鋁佐劑）。該歐盟GMP認證與本公司向歐洲藥品管理局（「EMA」）已遞交的註冊申請相關聯，為該CDMO成功通過愛爾蘭衛生產品監管局核查後獲得，標誌着SCB-2019（CpG 1018／鋁佐劑）的生產符合歐盟的質量和安全標準。

本公司致力於在2022年下半年完成向中國國家藥品監督管理局、EMA和世界衛生組織遞交SCB-2019（CpG 1018／鋁佐劑）的註冊申請，同時為獲得批准後在中國和全球進行商業化做好準備。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.05條規定之警示性聲明：本公司無法保證其最終將能成功令SCB-2019（CpG 1018／鋁佐劑）商業化。

本公司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
三葉草生物製藥有限公司
董事長
梁朋博士

中國上海，2022年9月20日

於本公告日期，董事會包括執行董事梁朋博士及梁果先生；非執行董事王曉東博士、呂東先生、Donna Marie AMBROSINO博士及Ralf Leo CLEMENS博士；以及獨立非執行董事吳曉濱博士、廖想先生、Jeffrey FARROW先生及Thomas LEGGETT先生。