

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分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

三葉草生物新冠疫苗加強針在中國上市

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開發狀況。

茲提述本公司日期為2022年12月5日的公告，內容有關三葉草生物的疫苗在中國獲納入緊急使用。

本公司欣然宣佈其重組蛋白新冠疫苗上市，已於浙江長興交付並進行了首針接種。作為國家第二劑次（第四針）加強免疫接種實施方案被推薦接種的疫苗，可針對老年人群、免疫力低下人群和有合併症人群。

三葉草生物的重組蛋白新冠疫苗於2022年12月被授權在中國緊急使用。隨後中國國家衛生健康委員會正式公佈《新冠病毒疫苗第二劑次加強免疫接種實施方案》，建議優先使用針對奧密克戎具有廣泛中和作用的疫苗，包括三葉草生物的重組蛋白新冠疫苗。

遍佈全球五個國家、入組超過3萬名受試者的SPECTRA II/III期臨床數據顯示，三葉草生物的重組蛋白新冠疫苗在臨床試驗中對試驗期間流行的所有新冠病毒毒株引起的重度和需住院治療的新冠感染的保護效力為100%。此外，上述II/III期臨床試驗中的一項研究表明，與受感染的家庭成員沒有接種疫苗的家庭相比，當受感染的家庭成員接種了三葉草生物的新冠疫苗時，家庭成員間感染新冠病毒的可能性降低了84%。最後，在一項獨立的III期臨床研究中，三葉草生物的新冠疫苗在作為兩劑滅活疫苗後的第三劑異源加強針時，針對多種奧密克戎變異株亞型，包括奧密克戎BA.1、BA.2和BA.5，均可誘導顯著的優於第三劑滅活疫苗的中和反應。加強疫苗針對最近流行的奧密克戎變異株亞型，包括奧密克戎BF.7、BQ.1.1和BA.2.75的中和反應的分析結果與之前的數據一致。

除浙江省外，本公司已在多個具有戰略優勢的省市開展上市準備工作，預計將於今年第一季度在多個省市陸續上市。根據生產能力和市場動態，本公司將在今年持續擴展其在國內的業務。同時，基於通過雙邊供應協議可產生的潛在顯著近期營收和影響的考量，本公司將優先考慮在選定的國家（主要分佈於亞太地區和拉丁美洲）直接提交註冊申請或緊急使用授權申請。

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，2023年2月14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、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。