

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。



## SINO BIOPHARMACEUTICAL LIMITED 中國生物製藥有限公司

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

網站：[www.sinobiopharm.com](http://www.sinobiopharm.com)

(股份編號：1177)

### 自願公告 「利馬前列素片」獲批上市

中國生物製藥有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)董事會(「董事會」)宣佈，本集團開發的鎮痛和微循環領域治療藥物「利馬前列素片」(凱立通)獲得中國國家藥品監督管理局頒發藥品註冊證書。利馬前列素片是目前臨床唯一在說明書中明確適應症為腰椎管狹窄症治療的小分子化藥，是國內首個針對腰椎管狹窄症病理機制，兼具改善神經血流微循環障礙和改善神經功能的雙重功效的藥物，為腰椎管狹窄症全程管理的基礎用藥。

管狹窄症是一種在中老年人群中最常見的疾病之一，中國每年確診患者群預計超過3,000萬人(註)。腰椎管狹窄症的患者在腰椎神經組織受壓後，會引起血液循環障礙，出現長期反復的腰腿痛，麻木無力，間歇性跛行等症狀，嚴重影響患者的生活質量，威脅患者的身心健康。目前，國內尚無明確適應症批准用於改善腰椎管狹窄症狀的小分子藥物，存在巨大未滿足的臨床需求。

利馬前列素是一種人工合成的前列腺素E1的衍生物，具有改善末梢循環障礙、增加神經組織血流量、改善痛覺過敏、改善神經功能等多重藥理作用，對腰椎管狹窄症患者具有良好的治療效果。本集團通過自主研發的高端製劑平台，攻克了前列腺素類物質難以製成口服製劑等多項技術難題，成功申報並獲批上市。利馬前列素片的上市，可切實解決腰椎管狹窄症患者的臨床亟需問題，為腰椎管狹窄症患者提供了全新的解決方案，助力廣大腰椎管狹窄症患者儘早實現健康自由行走。

註：信息來源-中國國家統計局人口普查資料

承董事會命  
中國生物製藥有限公司  
主席  
謝其潤

香港，二零二三年二月二十日

於本公告日期，本公司董事會包括七位執行董事，即謝其潤女士、謝炳先生、鄭翔玲女士、謝承潤先生、謝忻先生、田舟山先生及李名沁女士以及五位獨立非執行董事，即陸正飛先生、李大魁先生、魯紅女士、張魯夫先生及李國棟醫生。