

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，概不就因本公告的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。



**三生制药**  
3SBIO INC.

(於開曼群島註冊成立的有限公司)  
(股份代號：1530)

## 自願公告

# 三生制药重組人血小板生成素注射液(特比澳®) 治療慢性肝病相關血小板減少症的III期臨床研究完成 首例受試者入組

三生制药(「本公司」)謹此向本公司股東提供隨附之新聞稿，內容有關重組人血小板生成素注射液(商品名：特比澳®)治療擬擇期行侵入性手術的慢性肝病相關血小板減少症患者的III期臨床研究(項目編號：TPO106)於近日完成首例受試者入組。

本公告乃由本公司自願刊發。概不保證本公司最終將成功開發、上市及／或商業化該產品。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。

承董事會命  
三生制药  
主席  
婁競博士

中國，瀋陽  
二零二三年五月二十二日

於本公告日期，董事會包括執行董事婁競博士及蘇冬梅女士；非執行董事黃斌先生；以及獨立非執行董事濮天若先生、楊凱蒂女士、黃祖耀先生及張丹博士。

# 三生制药重組人血小板生成素注射液(特比澳®) 治療慢性肝病相關血小板減少症的III期臨床研究完成 首例受試者入組

三生制药(01530.HK)今天宣佈，重組人血小板生成素注射液(商品名：特比澳®)治療擬擇期行侵入性手術的慢性肝病相關血小板減少症患者的III期臨床研究(項目編號：TPO106)於近日完成首例受試者入組。

特比澳®是由三生制药自主研製的重組人血小板生成素(Recombinant Human Thrombopoietin, rhTPO)注射液，已獲批成人實體瘤化療後血小板減少症(CIT)和原發免疫性血小板減少症(ITP)適應症。2022年，特比澳®兒童ITP適應症上市申請獲得中國國家藥品監督管理局(NMPA)受理。在慢性肝病領域，特比澳®也在積極拓展適應症，在合併血小板減少症的慢性肝病患者中進行了安全性和耐受性、藥代動力學(PK)以及初步療效探索性研究。血小板減少是慢性肝病常見的併發症，其程度與肝病的嚴重程度相關。肝硬化患者中約78%發生不同程度的血小板減少。造成慢性肝病患者發生血小板減少的主要因素為血小板生成素(TPO)產生下降，其他因素包括脾功能亢進、血小板破壞增加以及病毒對骨髓的抑制等。對於需要手術治療的慢性肝病患者，血小板減少可導致其發生手術相關出血事件的風險增加。目前輸注血小板是降低手術出血風險的主要治療措施，但其來源緊缺，療效維持時間短，並且具有輸血反應和潛在的輸血感染等風險，限制了其應用。合併血小板減少症的慢性肝病患者亟需更加高效、安全的替代療法。

三生制药董事長婁競博士表示：「特比澳®在長期的臨床實踐中已經被證明是一款值得醫生和患者信賴的藥物，我們相信其在慢性肝病患者的治療中也將繼續發揮出色的表現。血小板減少症與諸多疾病有關，並影響相關的治療進程，公司將繼續努力拓展特比澳®的適應症，挖掘藥物潛力，力爭在更多臨床領域為患者造福。」

## 關於三生制药

三生制药是一家集研發、生產和銷售為一體的生物製藥領軍企業，致力於以高品質的藥品提高患者生存質量，為人類健康造福。目前，公司擁有100餘項國家發明專利授權，30餘種上市產品，覆蓋腎科、腫瘤科、自身免疫性疾病、眼科及皮膚科等多種治療領域。公司擁有抗體藥物國家工程研究中心以及生物藥和化藥雙平台的4大研發中心，共有31種在研產品，其中26種為國家新藥，並擁有符合GMP標準的5大生產基地。未來，三生制药將繼續秉持「珍愛生命、關注生存、創造生活」的理念，全力打造全球領先的中國生物製藥企業。請訪問[www.3sbio.com](http://www.3sbio.com)獲取更多信息。

## 警示說明及前瞻性陳述

本新聞稿包含前瞻性陳述，例如涉及業務和產品前景，或公司的意圖、計劃、認知、預期及策略。該等前瞻性陳述是根據本公司現有的資料，並按本新聞稿發佈時的展望陳述。該等前瞻性陳述基於若干預測、假設及前提，其中一些是主觀性的或不受我們控制。該等前瞻性陳述可能被證明是不正確的，或將來可能無法實現。就任何新產品或產品的新適應症，我們無法確保其將能成功開發或最終上市銷售。該等前瞻性陳述受各種風險及不明朗因素影響。我們的其他公開披露文件可能提供該等風險及不明朗因素的更多信息。所涉及之科學信息可能只是初步的和研究性的。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時，請務必謹慎行事。