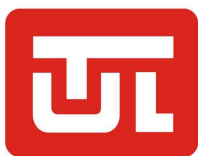


香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部份內容而產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



The United Laboratories International Holdings Limited

聯邦制藥國際控股有限公司

(於開曼群島成立之有限公司)

(股份代號: 3933)

本集團產品 UBT251 注射液獲臨床試驗默示許可

本公告乃由聯邦制藥國際控股有限公司（「本公司」）自願發出。

本公司董事會欣然公佈，於二零二三年八月二十九日，本公司全資附屬公司聯邦生物科技（珠海橫琴）有限公司自主研發的 1 類創新藥 UBT251 注射液關於成人 2 型糖尿病的臨床試驗註冊申請獲得中國國家藥品監督管理局臨床試驗默示許可，受理號為 CXHL2300655。該產品同時申報體重管理及非酒精性脂肪肝適應症，目前處於最後審評階段。

目前，本公司是國內首家、全球第二家以化學合成多肽法製備的長效 GLP-1（胰高血糖素樣肽-1）/GIP（葡萄糖依賴性促胰島素多肽）/GCG（胰高血糖素）三激動劑獲批臨床的企業。

未來，本公司將持續致力於新產品研發，並重點提升在生物醫藥行業的競爭力及創造力，預期將為本公司及其股東創造更大收益。

承董事會命
聯邦制藥國際控股有限公司
主席
蔡海山

香港，二零二三年八月二十九日

於本公告日期，董事會成員包括：執行董事蔡海山先生、梁永康先生、蔡紹哲女士、方煜平先生、鄒鮮紅女士及朱蘇燕女士；以及獨立非執行董事張品文先生、宋敏教授及傅秋實博士。