

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之內容概不負責，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而產生或因倚賴該等內容而引致之任何損失承擔任何責任。



**YiChang HEC ChangJiang Pharmaceutical Co., Ltd.**

**宜昌東陽光長江藥業股份有限公司**

(在中華人民共和國註冊成立之股份有限公司)

(股份代號：01558)

### 自願性公告

## 精蛋白人胰島素混合注射液(30R)獲批准上市

本公告為宜昌東陽光長江藥業股份有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)刊發之自願性公告。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，本公司自主研究及開發之產品精蛋白人胰島素混合注射液(30R)(「該產品」)已獲中國國家藥品監督管理局審批完畢並獲准上市。

藥品名稱(中文)	精蛋白人胰島素混合注射液(30R)
藥品名稱(英文)	Mixed Protamine Human Insulin Injection(30R)
劑型	注射劑
規格	3ml: 300單位(筆芯)
註冊分類	治療用生物製品
受理號	CXSS2200010國
藥品批准文號	國藥准字S20230051
證書編號	2023S01450

該產品是一款用於治療糖尿病的預混胰島素製品。由30%可溶性人胰島素和70%精蛋白人胰島素構成。該產品適用於糖尿病的治療，透過皮下注射，具有低血糖發生率低、安全性良好的特點，可有效控制餐後血糖、空腹血糖和糖化血紅蛋白(HbA1c)水平。根據艾美仕中國數據顯示，二零二二年中國糖尿病領域藥物銷售金額約為48.4億美元，其中二零二二年國內人胰島素及其類似物藥物銷售金額佔糖尿病領域藥物總市場銷售金額約39.5%，具有可觀的市場潛力。

該產品為本集團獲批上市的生物製品藥物，累計投入研發費用約為人民幣130.1百萬元。此外，本集團長期深耕糖尿病治療領域，擁有全面的產品規劃，佈局了完整的產品線。該產品成功獲批上市，有益於拓展本集團內分泌及代謝治療領域業務，並進一步豐富了本集團的產品組合。

本公告為本公司刊發之自願性公告，目的是使投資者了解本集團最新業務發展情況，並不含有關於使用任何藥物、外科設備、治療或口服產品的廣告或意圖。

代表董事會  
宜昌東陽光長江藥業股份有限公司  
董事長  
唐新發

中國，湖北  
二零二三年九月二十五日

於本公告日期，董事會包括執行董事蔣均才先生、王丹津先生、陳浩先生和李爽先生；非執行董事唐新發先生；及獨立非執行董事唐建新先生、向凌女士和李學臣先生。