

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)

有關本集團產品注射用亞胺培南西司他丁鈉的最新情況

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(「董事會」)欣然公佈，本公司全資附屬公司珠海聯邦制藥股份有限公司申報的注射用亞胺培南西司他丁鈉(規格: 0.5g; 1.0g)經中國國家藥品監督管理局審批，通過仿製藥質量和療效一致性評價(「一致性評價」)。

注射用亞胺培南西司他丁鈉為一非常廣譜的抗生素。臨床特別適用於多種病原體所致和需氧/厭氧菌引起的混合感染，以及在病原菌未確定前的早期治療。適用於由敏感細菌所引起如腹腔內感染、下呼吸道感染、婦科感染、敗血症等感染的治療。現時，亞胺培南西司他丁為國家醫保目錄(二零二三年版)乙類藥品。

本次獲批將進一步有助於本公司鞏固於抗感染領域的優勢地位。本公司將持續致力於新產品研發及推進一致性評價，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，二零二四年一月十七日

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。