

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分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。



SHENZHEN HEPALINK PHARMACEUTICAL GROUP CO., LTD.
(深圳市海普瑞藥業集團股份有限公司)

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：9989)

自願公告

EXARANE取得泰國批准

本公告乃由深圳市海普瑞藥業集團股份有限公司(「本公司」，連同其附屬公司，「本集團」)自願刊發，以告知本公司股東及潛在投資者有關本集團業務的最新發展。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，旗下全資附屬公司深圳市天道醫藥有限公司生產的Exarane(本集團依諾肝素鈉注射液領先藥物之一)已獲得泰國食品藥品監督管理局批准上市銷售。

許可基本信息

(一) 產品名稱：依諾肝素鈉注射液

(二) 劑型：注射液

(三) 規格：0.2ml:20mg, 0.4ml:40mg, 0.6ml:60mg, 0.8ml:80mg

(四) 適應症：

1. 0.2ml:20mg和0.4ml:40mg注射液：

預防靜脈血栓栓塞性疾病(預防靜脈血栓形成)，特別是與骨科或普通外科相關的血栓形成。

2. 0.6ml:60mg和0.8ml:80mg注射液：

(1)治療深靜脈血栓，伴有或不伴有肺栓塞，臨床症狀不嚴重，但肺栓塞需要手術或溶栓治療除外。(2)與阿司匹林聯合治療不穩定型心絞痛和非Q波型心肌梗死，預防血液透析時體外迴圈血栓形成。(3)聯合溶栓劑或經皮冠狀動脈介入治療(PCI)治療急性ST段抬高型心肌梗死。

(五) 許可有效期：7年

對本公司的裨益及影響

本次獲批，代表本集團海普瑞的依諾肝素鈉製劑將會於泰國市場進行銷售，將進一步提升本集團依諾肝素鈉製劑在全球的市場佔有率。我們認為本次核准是本集團製劑業務實施國際化佈局的另一個重要成果，再次證明本集團進軍海外市場的能力。未來，本集團將會持續發力，加速集團拓展全球市場的進程及銷售通路建設，為後續進一步加強海外市場發展做好鋪墊。

特此公告。

承董事會命
深圳市海普瑞藥業集團股份有限公司
董事長
李鋰

中國，深圳
2024年4月2日

於本公告日期，本公司執行董事為李鋰先生、李坦女士、單宇先生及張平先生；本公司獨立非執行董事為呂川博士、黃鵬先生及易銘先生。