

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，概不會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。



Zai Lab Limited
再鼎醫藥有限公司*
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：9688)

內幕消息

中國國家藥品監督管理局批准鼎優樂[®]（舒巴坦鈉-度洛巴坦鈉）用於治療由鮑曼-醋酸鈣不動桿菌複合體敏感分離株所致醫院獲得性細菌性肺炎、呼吸機相關性細菌性肺炎

本公告乃由再鼎醫藥有限公司（「本公司」）根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則（「上市規則」）第 13.09(2)(a)條及香港法例第 571 章證券及期貨條例第 XIVA 部項下內幕消息條文（定義見上市規則）而作出。

本公司董事會（「董事會」）欣然宣佈，中國國家藥品監督管理局已經批准了鼎優樂[®]（舒巴坦鈉-度洛巴坦鈉）的新藥上市申請，用於治療 18 歲及以上患者由鮑曼-醋酸鈣不動桿菌複合體敏感分離株所致醫院獲得性細菌性肺炎、呼吸機相關性細菌性肺炎。靜脈輸注型組合藥物鼎優樂（舒巴坦鈉-度洛巴坦鈉）由 Entasis Therapeutics, Inc.（Innoviva Specialty Therapeutics 的一家關聯公司）開發，是由舒巴坦鈉（一種 β -內醯胺類抗生素）和度洛巴坦鈉（一種 β -內醯胺酶抑制劑）組合而成。本公司從 Entasis Therapeutics, Inc.獲得了在大中華區（中國大陸（內地）、香港、澳門和台灣地區的合稱）、韓國、越南、泰國、柬埔寨、老撾、馬來西亞、印度尼西亞、菲律賓、新加坡、澳大利亞、新西蘭和日本開發和商業化舒巴坦鈉-度洛巴坦鈉的獨佔許可。

承董事會命
再鼎醫藥有限公司
董事、董事長兼首席執行官
杜瑩

香港，2024 年 5 月 20 日

於本公告日期，本公司董事會包括董事杜瑩博士；以及獨立董事陳凱先博士、John Diekman 博士、Richard Gaynor 博士、梁穎宇女士、William Lis 先生、Scott W. Morrison 先生、Leon O. Moulder, Jr. 先生、Michel Vounatsos 先生及 Peter Wirth 先生。

* 僅供識別