

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，概不就因本公告全部或任何部分內容所產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



康臣葯業集團有限公司

CONSUN PHARMACEUTICAL GROUP LIMITED

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：1681)

自願性公告 碘普羅胺注射液藥品註冊批准

本公告乃由康臣葯業集團有限公司(「本公司」，連同其附屬公司稱為「本集團」)自願刊發，旨在向其股東及潛在投資者提供有關本集團最新業務發展情況的資料。

碘普羅胺注射液藥品註冊批准

本公司董事(「董事」)局(「董事局」)欣然宣佈，於2024年7月30日，廣州康臣葯業有限公司(本公司間接全資附屬公司)開發的碘普羅胺注射液(「該產品」)已取得國家藥品監督管理局授予的藥品註冊批准，視為通過仿製藥一致性評價，兩個規格分別為100ml：62.34g及100ml：76.89g。

該產品是一種非離子型低滲，低黏的造影劑，用於血管內和體腔內計算機X線體層掃描(CT)增強，動脈造影和靜脈造影，動脈法／靜脈法數字減影血管造影(DSA)，靜脈尿路造影，內窺鏡逆行胰膽管造影(ERCP)，關節腔造影和其他體腔檢查。

該產品與已經上市的低滲的造影劑相比黏度低，具有病人感受注射舒適、親水性好、安全性較高的特點；該產品的具備高濃度特性，其臨床應用能夠增加影像對比度，提高影像學檢查的準確性。該產品憑藉高濃，低黏的特性，循證醫學證實了其具有較高心臟和腎臟的安全性，具有良好的市場前景。

該產品的獲批，使本集團形成低滲、等滲CT造影劑及多個濃度的產品組合，豐富了客戶用藥的選擇，有助於本集團醫用造影劑領域的發展。

由於藥品的研究、開發及商業化過程中存在重大風險及不確定性，本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。本公司將積極推進上述研發項目，並嚴格按照有關規定及時對項目後續進展情況履行信息披露義務。

承董事局命
康臣葯業集團有限公司
安猛
主席

香港，2024年8月7日

於本公告日期，董事局成員包括執行董事安猛先生及朱荃教授；非執行董事張麗華博士；獨立非執行董事馮仲實先生、陳玉君女士及李義凱教授。