

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

艾考磷布韋片(0.3g)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艾考磷布韋片(0.3g)(前稱為英強布韋片(0.3g)，「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。

該產品是中國1類創新藥，該藥適用於與磷酸萘坦司韋膠囊聯用，治療初治或干擾素經治的基因1、2、3、6型成人慢性丙型肝炎病毒(HCV)感染，可合併或不合併代償性肝硬化。

二零二三年，中國慢性丙型肝炎確診患者總數約為260萬人。預計到二零二六年和二零三零年，中國慢性丙型肝炎確診患者總數將分別增至280萬人和310萬人。目前，慢性丙型肝炎的確診率仍然較低，保守估計潛在患者人數已達千萬級別。二零二一年，中國國家衛生健康委等九部門聯合發佈了《消除丙型肝炎公共衛生危害行動工作方案(2021-2030年)》，明確要求在十年內實現丙肝患者抗病毒治療的臨床治癒率超過95%，慢性丙肝治療率超過80%。為達成這目標，未來十年將是丙肝治療的黃金期。

本集團不僅擁有完整的藥物產品組合，還在基層治療市場展現出更強的競爭優勢，有望成為國內丙肝藥物市場的領軍企業。此前，本集團的一類創新藥物磷酸依米他韋膠囊已於二零二零年正式獲批准上市，並成功進入國家醫保目錄。隨著艾考磷布韋片的獲批上市，不僅標誌著本集團在新藥研發領域的重大突破，進一步完善本集團在國內丙肝藥物市場的產品佈局，為廣大患者提供質價雙優的用藥選擇以外，亦將進一步鞏固本集團在丙肝治療領域的競爭優勢，顯著提升本集團在國內創新藥企中的領先地位。

本公告為本公司刊發之自願性公告，目的是使投資者瞭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
二零二五年三月二十七日

於本公告日期，董事會成員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。