

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。



**Xuanzhu Biopharmaceutical Co., Ltd.
軒竹生物科技股份有限公司**

(一家於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：2575)

**自願公告
創新藥軒悅寧®首次納入國家基本醫保藥品目錄**

軒竹生物科技股份有限公司(「本公司」或「軒竹生物」，連同其附屬公司，統稱為「本集團」)董事會(「董事會」)欣然宣佈，本公司自主研發的創新藥吡洛西利片(商品名：軒悅寧®)首次納入《國家基本醫療保險、生育保險和工傷保險藥品目錄(2025年)》(「**2025國家基本醫保目錄**」)。2025國家基本醫保目錄將於二零二六年一月一日正式執行。

本次醫保談判結果有助於本公司進一步提高軒悅寧®在患者中的可負擔性和可及性，有利於進一步推動該藥物的市場推廣、提升銷售規模，對本公司的長期經營發展具有積極影響。本公司將積極配合推進醫保政策落地，持續推進醫院准入工作、拓展核心市場及擴大市場的覆蓋，以期不斷提升患者的用藥可及性。

關於吡洛西利

吡洛西利片(商品名：軒悅寧®)作為新型CDK2/4/6抑製劑，具有獨特的多靶點協同作用機制，具有強效抑制腫瘤細胞增殖，顯著降低傳統CDK4/6抑製劑常見的血液學毒性等優勢。吡洛西利已於二零二五年五月獲得中國國家藥品監督管理局批准與氟維司群聯合用於既往接受內分泌治療後出現疾病進展的激素受體陽性(HR+)、人表皮生長因子受體2陰性(HER2-)('HR+／HER2-')晚期或轉移性乳腺癌患者；單藥用於既往轉移性階段接受過兩種及以上內分泌治療和一種化療後出現疾病進展的HR+／HER2-晚期或轉移性乳腺癌患者，成為中國首個且唯一獲批單藥適應症的CDK4/6抑製劑。其已獲批的兩項適應症均被納入2025國家基本醫保目錄，且除上述已獲批的兩項適應症外，吡洛西利聯合芳香化酶抑製劑(AI)一線治療HR+／HER2-晚期乳腺癌的新適應症上市申請('sNDA')正在審評中。

本公告為本公司自願發佈的公告，目的是使廣大投資者了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。

承董事會命
軒竹生物科技股份有限公司
董事長兼執行董事
徐艷君女士

香港，二零二五年十二月八日

截至本公告日期，本公司董事會包括(i)執行董事徐艷君女士、李嘉達博士及史澂空博士；(ii)非執行董事李惠英女士、尉麗峰先生及陳燕玲女士；及(iii)獨立非執行董事劉碩先生、王宇女士及范智超先生。