

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份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。



**AIM Vaccine Co., Ltd.**  
**艾美疫苗股份有限公司**

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：06660)

## 自願性公告

### 針對新冠病毒Delta及Omicron BA.5變異株的二價mRNA疫苗 獲得國家藥品監督管理局臨床試驗批准

本公告由艾美疫苗股份有限公司(「本公司」)，連同其附屬公司統稱「本集團」)自願作出，以告知本公司股東及潛在投資者本集團的最新業務發展。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，近日，本集團研發的針對新冠病毒Delta及Omicron BA.5變異株的二價mRNA疫苗已獲得中國國家藥品監督管理局臨床試驗批准。

此前，該款疫苗已獲批在巴基斯坦開展III期臨床試驗，目前該臨床試驗正處於收尾階段，待相關臨床試驗結束後，該款疫苗將在巴基斯坦申請註冊上市。

本集團即將在國內開展該款疫苗的I/II期臨床試驗，待相關臨床試驗結束後，本集團將結合該款疫苗在巴基斯坦的III期臨床數據，申請該款疫苗在國內註冊上市。

本公司同時籲請投資者在買賣本公司證券時務須小心謹慎。

承董事會命  
艾美疫苗股份有限公司  
周延先生  
董事會主席、執行董事兼首席執行官

香港，2023年6月29日

於本公告日期，本公司董事會包括執行董事周延先生、關文先生及賈紹君先生；非執行董事周杰先生、周欣先生、趙繼臣先生及王愛軍女士；及獨立非執行董事Ker Wei PEI教授、郭曉光先生、文潔女士及歐陽輝先生。