

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。



Simcere Pharmaceutical Group Limited

先聲藥業集團有限公司

(於香港註冊成立的有限公司)

(股份代號：2096)

自願公告

科賽拉[®]、恩立妥[®]、先必新[®]三款創新藥 納入新版國家醫保藥品目錄

本公告由先聲藥業集團有限公司(「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最新業務更新。

本公司董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈，於2024年11月28日，國家醫保局及人力資源社會保障部印發《國家基本醫療保險、工傷保險和生育保險藥品目錄(2024年)》(「新版國家醫保藥品目錄」)，本集團三款創新藥科賽拉[®](注射用鹽酸曲拉西利)、恩立妥[®](西妥昔單抗 β 注射液)、先必新[®](依達拉奉右莖醇注射用濃溶液)被成功納入新版國家醫保藥品目錄。其中除先必新[®]為國家談判產品續約外，科賽拉[®]、恩立妥[®]均為本次國家醫保談判新增產品。

關於科賽拉[®]

科賽拉[®]是一種高效、選擇性、可逆的細胞週期蛋白依賴性激酶4和6(CDK4/6)抑制劑，是全球首個在化療前給藥，擁有全系骨髓保護作用的First-in-class創新藥物。

關於恩立妥®

恩立妥®為一種重組抗表皮生長因子受體(EGFR)嵌合單克隆抗體，是2.4類改良型生物製品。其採用特定表達工藝製備，有效避免了導致超敏反應的糖基化修飾，其安全性及療效由多項已完成臨床試驗的結果所證實。2024年6月18日，恩立妥®獲NMPA批准在中國上市，適應症為與FOLFIRI方案聯合用於一線治療RAS/BRAF基因野生型的轉移性結直腸癌(mCRC)。

關於先必新®

先必新®是本集團研發的具有自主知識產權的一類創新藥，於2020年7月在中國獲批上市，適應症為急性缺血性腦卒中(AIS)。先必新®自2020年12月納入國家醫保藥品目錄，並於2023年1月成功續約。

關於本公司

本公司是一家創新與研發驅動的製藥公司，建設有「神經與腫瘤藥物研發全國重點實驗室」。本公司重點聚焦神經科學、抗腫瘤、自身免疫及抗感染領域，同時積極前瞻性佈局未來有重大臨床需求的疾病領域，致力於「讓患者早日用上更有效藥物」。本公司以自主研發及協同創新雙輪驅動，與多家創新企業、科研院校建立戰略合作夥伴關係。

承董事會命
先聲藥業集團有限公司
董事長兼首席執行官
任晉生先生

香港，2024年11月28日

於本公告日期，董事會包括董事長兼執行董事任晉生先生；執行董事唐任宏先生、萬玉山先生及王熙女士；獨立非執行董事宋瑞霖先生、汪建國先生、王新華先生及宋嘉桓先生。