

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。



Hansoh Pharmaceutical Group Company Limited

翰森製藥集團有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：3692)

自願公告

四款創新藥續約納入2024國家醫保目錄

翰森製藥集團有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)董事會(「董事會」)欣然宣佈，本集團以下四款創新藥續約納入中國國家醫療保障局、人力資源社會保障部發佈的《國家基本醫療保險、工傷保險和生育保險藥品目錄(2024年)》(「**2024國家醫保目錄**」)，2024國家醫保目錄將於2025年1月1日正式執行。

1. 甲磺酸阿美替尼片(商品名：阿美樂[®])，是本集團自主研發的中國首個原研三代表皮生長因子受體(「**EGFR**」)酪氨酸激酶抑制劑(「**TKI**」)藥品，其已獲批的兩項適應症均續約納入2024國家醫保目錄：
 - EGFR外顯子19缺失或外顯子21(L858R)置換突變的局部晚期或轉移性非小細胞肺癌(「**NSCLC**」)成人患者的一線治療。
 - 既往經EGFR-TKI治療時或治療後出現疾病進展，並且經檢測確認存在EGFR T790M突變陽性的局部晚期或轉移性NSCLC成人患者的治療。
2. 甲磺酸氟馬替尼片(商品名：豪森昕福[®])，是本集團自主研發的中國首個原研新型二代Bcr-Abl TKI，用於治療費城染色體陽性的慢性髓性白血病(Ph+CML)慢性期成人患者。
3. 伊奈利珠單抗注射液(商品名：昕越[®])，是靶向CD19 B細胞消耗性抗體，用於抗水通道蛋白4(AQP4)抗體陽性的視神經脊髓炎譜系疾病(NMOSD)成人患者。

4. 聚乙二醇洛塞那肽注射液(商品名：孚來美[®])，是首個通過本集團自主研發的聚乙二醇修飾專有技術上市的創新藥，是中國首個原研GLP-1RA周製劑，用於二甲雙胍等口服降糖藥或胰島素控制效果不佳的BMI \geq 25的患者。

此外，創新藥培莫沙肽注射液(商品名：聖羅萊[®])和艾米替諾福韋片(商品名：恒沐[®])已納入2023國家醫保目錄，目前尚在協議期內，協議有效期至2025年12月31日；嗎啉硝唑氯化鈉注射液(商品名：邁靈達[®])已納入國家醫保常規目錄乙類。本集團已上市創新藥所有適應症均位列醫保目錄內，有助於進一步提高各創新藥在患者中的可負擔性和可及性。

承董事會命
翰森製藥集團有限公司
主席
鍾慧娟

香港，二零二四年十一月二十八日

於本公告日期，董事會成員包括主席兼執行董事鍾慧娟女士、執行董事孫遠女士及呂愛鋒博士；及獨立非執行董事林國強先生、陳尚偉先生及楊東濤女士。