

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，並明確表不就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

## 無血清迭代狂犬疫苗完成III期臨床、取得相應生產許可證 並將提交藥品上市註冊

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。

本集團全資子公司艾美榮譽(寧波)生物製藥有限公司，已於近日取得生產無血清迭代狂犬疫苗的藥品生產許可證，並將提交藥品上市註冊。目前，全球市場上尚未有無血清狂犬疫苗獲批上市，該產品有望成為首個上市產品，標誌著本集團已取得重大技術突破，進一步鞏固了本集團在狂犬疫苗領域的全球領先地位。

根據已完成揭盲的III期臨床研究結果顯示，本集團研發的無血清迭代狂犬疫苗具有良好的安全性、免疫原性和免疫持久性，已全面達到臨床試驗預設評價標準。

狂犬病是世界上致死率最高的疾病，一旦發病，致死率接近100%。目前，在臨床上缺乏治療狂犬病的有效方法，因此暴露後的預防至關重要，主要預防措施是接種人用狂犬病疫苗。狂犬疫苗有兩種，一種是有血清狂犬疫苗，一種是無血清狂犬疫苗，但目前全球尚無任何一款無血清狂犬

疫苗註冊上市。市面上主流銷售的Vero細胞狂犬疫苗和人二倍體狂犬疫苗均為有血清狂犬疫苗。

與傳統的Vero細胞狂犬疫苗和人二倍體狂犬疫苗相比，本集團研發的無血清迭代狂犬疫苗完全不同，是一款迭代升級的產品。疫苗產品中的動物血清殘留是導致疫苗接種人群產生過敏等不良反應的重要因素之一，本集團研發的無血清迭代狂犬疫苗，不含有動物血清，顯著提高了安全性，降低了不良反應的發生概率。

中國是全球最大的狂犬疫苗市場，根據灼識諮詢統計，在產品更新迭代、狂犬疫苗普及度提高的推動下，預計於2030年達148億元。根據國家疾控局和國家衛健委制定的《狂犬病暴露預防處置工作規範(2023年版)》，要求狂犬疫苗接種門診需配備至少兩種不同種類的狂犬病疫苗，而本集團產品憑藉其迭代的技術優勢，有望成為疫苗接種機構的首選。

本集團作為全球第二大狂犬疫苗供貨商，致力於引領全球狂犬疫苗的深度技術迭代升級，已建設完成滿足國際化標準的無血清迭代狂犬疫苗車間，並已完成商業化規模驗證生產，具備該產品規模化生產能力，產品獲批後能快速投放市場。

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

香港，2025年3月12日

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