

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。



SINO BIOPHARMACEUTICAL LIMITED 中國生物製藥有限公司

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

網站：www.sinobiopharm.com

(股份編號：1177)

自願公告

派安普利單抗注射液獲得美國FDA批准上市

中國生物製藥有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)董事會(「董事會」)宣佈，本集團聯合開發的派安普利單抗注射液已獲得美國食品藥品監督管理局(FDA)批准上市：1)與順鉑或卡鉑和吉西他濱聯合用藥，用於復發或轉移性非角化性鼻咽癌(NPC)成人患者的一線治療；2)作為單藥治療，適用於接受過鉑類化療期間或之後出現疾病進展，且至少接受過一種其他先前治療的轉移性非角化性鼻咽癌成人患者。

派安普利單抗是目前唯一採用IgG1亞型並進行Fc段改造的新型差異化PD-1單抗，能夠更有效增強免疫治療療效，且減少不良反應。目前，派安普利單抗已獲得中國國家藥品監督管理局(NMPA)批准四項適應症，包括：聯合化療一線治療轉移性鼻咽癌、聯合化療一線治療局部晚期或轉移性鱗狀非小細胞肺癌、單藥治療至少經過二線系統化療的復發或難治性經典型霍奇金淋巴瘤、以及單藥治療二線及以上轉移性鼻咽癌。此外，2024年11月，派安普利單抗聯合安羅替尼一線治療晚期肝細胞癌的新藥上市申請已獲NMPA受理。

本集團將積極推進派安普利單抗的適應症開發，加速開拓國際市場，滿足全球患者的迫切臨床需求。

承董事會命
中國生物製藥有限公司
主席
謝其潤

香港，二零二五年四月二十五日

於本公告日期，本公司董事會包括六位執行董事，即謝其潤女士、謝炳先生、鄭翔玲女士、謝承潤先生、謝忻先生及田舟山先生，以及五位獨立非執行董事，即陸正飛先生、李大魁先生、魯紅女士、張魯夫先生及李國棟醫生。