

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，並明確表示概不因本公告全部或任何部份內容而產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



上海復旦張江生物醫藥股份有限公司

Shanghai Fudan-Zhangjiang Bio-Pharmaceutical Co., Ltd.*

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股票號碼：1349)

內幕消息

藥品價格調整

本公告乃上海復旦張江生物醫藥股份有限公司（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則（「上市規則」）第 13.09 條、第 13.10B 條及香港法例第 571 章證券及期貨條例第 XIVA 部項下內幕消息條文（定義見上市規則）而作出。

本集團納米技術平台抗腫瘤藥物鹽酸多柔比星脂質體注射液（商標名：里葆多[®]）（「該藥物」）於二零零九年八月上市銷售，為楷萊[®]（Doxil[®]/Caelyx[®]）的國內首仿藥，是國內外首個納米藥物的仿製藥物。該藥物是一種採用先進的隱形脂質體技術包封，具有被動靶向特性的多柔比星新劑型，它是蒽環類藥物的更新換代產品，在腫瘤治療學上具有提高療效、降低心臟毒性、骨髓抑制以及減少脫髮等優勢。該藥物主要用於與艾滋病相關的卡波氏肉瘤，亦可用於多發性骨髓瘤、乳腺癌和卵巢癌等腫瘤的治療。

二零二四年度，該藥物銷售收入約為人民幣 2.1 億元，佔本集團全年銷售收入的 29%。該藥物（規格：10ml:20mg）於部分省（自治區、直轄市）中標價格區間為 3,039.60 元/瓶至 3,951.95 元/瓶，醫療機構全年實際採購量合計為 72,118 瓶。該藥物上市多年，療效穩定且臨床反饋良好，擁有較好的市場口碑。

二零二四年，鹽酸多柔比星脂質體注射液首次被納入國家集採目錄。根據國家組織藥品聯合採購辦公室發佈的《關於公佈全國藥品集中採購（GY-YD2024-2）中選結果的通知》，本次集採的執行期間為各品種各地採購中選結果執行之日起至二零二七年十二月三十一日。依據本次集採的規則以及市場競爭格局的改變，將導致該藥物的銷售策略和銷售價格需要在執行期間進行調整。

經本公司審慎研究，決定自二零二五年五月一日起按照各省份對於未中選產品的規則和要求，陸續調整、梯度降低該藥物的市場零售價格，相比此前中標價格降價幅度不低於 35%。

本次價格調整後，預計對該藥物二零二五年第二季度及後續執行期間的銷售收入產生不利影響。鑒於該藥物價格調整及本次集採未中選後銷售量下滑等因素，預計將導致該藥物二零二五年度銷售收入同比下降，其對本集團實際業績影響最終以本集團經審計的二零二五年度財務數據為準。本公司將依據香港聯合交易所有限公司證券上市規則及其他相關規則及規定，及時就本集團的財務表現另行刊發公告。

未來，本公司將繼續維持與國內外現有主要供應商的長期合作；確保生產製造體系團隊穩定；強化生產全過程質量控制。本公司秉持對患者負責的經營理念，將一如既往保障藥品質量穩定可靠。

本公司將持續關注省級、直轄市等地方銷售政策，繼續梳理優化營銷網絡，研究各省醫保政策、商保政策及招標方案；積極開發空白醫療機構，加強在民營醫院、盈利性醫療機構等終端市場的開拓力度，提升終端服務能力；通過臨床療效數據、患者教育等學術推廣等方式強化產品差異化優勢，提升品牌影響力。

本集團將持續加大研發投入，加速研發項目進程，保證其他產品對本集團持續貢獻收入的同時，快速推進優勢領域新產品的產業化。

本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
趙大君
主 席

於本公告刊發日期，董事會包括以下人士：

趙大君先生（執行董事）

薛 燕女士（執行董事）

沈 波先生（非執行董事）

余曉陽女士（非執行董事）

王宏廣先生（獨立非執行董事）

林兆榮先生（獨立非執行董事）

徐培龍先生（獨立非執行董事）

中國·上海

二零二五年四月三十日

* 僅供識別