

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](http://www.sinobiopharm.com)

(股份編號：1177)

### 自願公告

### **TQF3250「口服偏向型GLP-1受體激動劑」臨床試驗申請獲NMPA、FDA批准**

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，本集團自主研發的創新藥TQF3250膠囊「口服偏向型GLP-1受體激動劑」的臨床試驗申請已獲得中國國家藥品監督管理局(NMPA)和美國食品藥品監督管理局(FDA)的批准，擬用於減重。

TQF3250是一款口服小分子偏向型GLP-1受體激動劑。與傳統GLP-1藥物相比，TQF3250通過選擇性激活cAMP偏向的GLP-1受體信號通路，促進胰島素分泌，同時減少β-arrestin募集和受體內吞，從而延長藥效持續時間。TQF3250憑借其獨特的作用機制，有望實現更優的血糖與體重控制，且顯著降低胃腸道副作用。相較於主流GLP-1藥物的注射劑型，其口服給藥方式更能大幅提升患者用藥便利性和長期治療依從性。

超重與肥胖已成為21世紀最嚴峻的公共衛生挑戰之一。根據《世界肥胖地圖2025》報告，全球成年人超重及肥胖比例預計將從2000年的36%攀升至2030年的50%，受影響人口近30億。在中國，這一趨勢尤為顯著，2025年中國已有41%的成年人伴有高BMI( $\geq 25\text{kg/m}^2$ )，9%的成年人達到肥胖標準( $\text{BMI} \geq 30\text{kg/m}^2$ )。預計到2030年，中國高BMI成年人數量將達5.15億<sup>[1]</sup>。

除減重適應症外，TQF3250用於治療2型糖尿病的臨床試驗申請已獲NMPA批准。代謝性疾病是本集團聚焦的核心治療領域之一，本集團將通過多元化的產品管線，為患者提供更豐富的治療選擇。

參考文獻：

[1] World Obesity Federation.(2025). World Obesity Atlas 2025. London: World Obesity Federation.

承董事會命  
中國生物製藥有限公司  
主席  
謝其潤

香港，二零二五年十二月四日

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。