

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之內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不就因本公告全部或任何部分內容而產生或倚賴該等內容而引致之任何損失承擔任何責任。



SUNSHINE LAKE PHARMA CO., LTD.

廣東東陽光藥業股份有限公司

(在中華人民共和國註冊成立之股份有限公司)

(股份代號：6887)

自願性公告

關於精蛋白人胰島素混合注射液(30R)預填充規格 獲得中國國家藥品監督管理局批准上市

本公告由廣東東陽光藥業股份有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)自願刊發。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，本集團自主研發的精蛋白人胰島素混合注射液(30R)預填充規格(「該產品」)正式獲得中國國家藥品監督管理局(「國家藥監局」)的上市批准，此次獲批進一步豐富了本公司在糖尿病領域藥物產品線，也為中國糖尿病患者帶來更多，更便捷的胰島素用藥選擇。

該產品採用30%可溶性人胰島素(短效)+70%精蛋白人胰島素(中效)的經典預混配比，在劑型設計與規格配置上精準匹配臨床需求，無需頻繁聯合用藥，有效簡化治療方案，幫助患者實現更平穩的血糖控制，提升生活質量。

(1) 優化胰島素濃度與注射劑量刻度：精準控糖

可匹配不同體重、血糖波動特徵患者的個體化給藥需求，既避免大劑量注射不便和小劑量微調時的劑量誤差問題，顯著提升用藥精準度。

(2) 預填充筆式劑型操作極簡，三步注射，即裝即用：提高依從性

無需更換卡式瓶或維護注射筆，簡化操作步驟並從源頭避免安裝不當、反覆使用導致的機械磨損、劑量偏差及污染風險。同時，省去排氣、調試等繁瑣環節，降低視力不佳、手部靈活度下降或老年患者的操作難度，有助於提升用藥依從性。

(3) 小巧輕便，輕鬆裝袋適應多數生活情景：提高生活質量

預填充筆式劑型可隨身攜帶、隨時注射，無需額外攜帶注射器等耗材，適應職場、出行等多場景需求，突破傳統注射的場景限制，讓糖尿病管理更加便捷安心，改善患者治療體驗與長期預後。

目前，糖尿病已成為全球範圍內繼腫瘤、心腦血管病之後，第三位嚴重危害人類健康的慢性非傳染性疾病，規範長期治療對患者預後至關重要。本集團深耕糖尿病治療領域多年，已構建齊全的胰島素及生物類似藥產品線，是全球少數具備胰島素全系列產品研發與產業化能力的企業之一。本集團自主研發的5款胰島素產品-重組人胰島素注射液、甘精胰島素注射液、門冬胰島素注射液、門冬胰島素30注射液及精蛋白人胰島素混合注射液(30R)均已獲批上市，且5款產品全部中標國家藥品集中帶量採購，切實降低患者用藥負擔，提升藥物可及性。

依託在胰島素研發、生產領域的綜合競爭力，本集團的甘精胰島素處於美國上市申請(BLA)階段，有望成為首家通過豁免III期臨床試驗於美上市甘精胰島素的企業，亦有望成為首家在美國上市胰島素產品的中國企業，推動國產高品質胰島素邁向全球市場。

在國家藥品集中採購政策背景下，本集團的胰島素系列產品正憑藉其「安全、便捷、經濟」的核心價值，成為越來越多糖尿病患者的信賴之選，本次精蛋白人胰島素混合注射液(30R)預填充規格的獲批是糖尿病治療領域產品組合的重要補充。

未來，本集團將堅持國家藥品集中採購最大化、新興市場國際化、產品佈局差異化戰略，聚焦超長效胰島素及復方制劑研發攻關，持續提升患者用藥依從性，助力實現更平穩血糖控制與多重代謝獲益，為中國及全球糖尿病患者提供更有效、更可及的治療方案。

本公告為本公司刊發之自願性公告，目的是使投資者了解本集團最新業務發展情況，並不含有關於使用任何藥物、外科設備、治療或口服產品的廣告或意圖。

承董事會命
廣東東陽光藥業股份有限公司
董事長
張英俊博士

中國，東莞
二零二六年四月十六日

於本公告日期，執行董事為張英俊博士及李文佳博士，非執行董事為張寓帥先生、唐新發先生、朱英偉先生、曾學波先生、東曉維女士、王蕾女士，以及獨立非執行董事為李新天博士、馬大為博士、尹航博士、林愛梅博士及葉濤博士。