

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的任何損失承擔任何責任。



Guangzhou Innogen Pharmaceutical Group Co., Ltd.

廣州銀諾醫藥集團股份有限公司

(於中華人民共和國成立的股份有限公司)

(股份代號：2591)

自願性公告

兩處依蘇帕格魯肽 α 注射液委託生產場地取得PIC/S GMP證書

本公告乃由廣州銀諾醫藥集團股份有限公司（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）自願刊發，以向本公司股東（「股東」）及有意投資者提供有關本公司業務最新進展的資料。

本公司董事（「董事」）會（「董事會」）欣然宣佈，於2026年7月27日，本集團位於中華人民共和國（「中國」）就依蘇帕格魯肽 α 注射液項目的兩處委託生產場地（均由獨立第三方擁有及經營）已通過巴西國家衛生監督管理局（ANVISA）依據藥品檢查合作計劃（「PIC/S」）GMP標準開展的良好生產規範（「GMP」）合規檢查，且ANVISA已核發相關GMP證書。

PIC/S是國際公認的藥品檢查及認證權威機構，涵蓋數十個國家的藥品監管機構。其就人用及獸用藥品的GMP檢查及認證執行統一標準。GMP合規檢查是藥品註冊及核准的前提條件之一。PIC/S成員國及參與機構自願相互承認GMP合規檢查結果。

取得PIC/S GMP證書表明，本集團委託生產場地的原液與製劑製造及品質管理系統符合PIC/S GMP標準。此將進一步擴大本集團依蘇帕格魯肽 α 的商業化產能，並推動該藥品於PIC/S成員國完成藥品註冊及商業化進程。

警示性聲明：本公司無法保證其將最終能夠成功將依蘇帕格魯肽 α 推向市場。本公司股東及有意投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
廣州銀諾醫藥集團股份有限公司
董事長
WANG QINGHUA博士

中華人民共和國，上海，2026年8月3日

於本公告日期，董事會包括執行董事WANG QINGHUA博士、姜帆女士、徐文潔女士及黃冰先生；非執行董事HO KYUNG SHIK先生及衡磊先生；及獨立非執行董事陶武平先生、宋瑞霖博士及陳向榮先生。