

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，概不會就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之任何損失承擔任何責任。



石四藥集團有限公司

SSY Group Limited

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

(股份代號：2005)

自願公告 產品開發的最新進展

石四藥集團有限公司（「本公司」，連同其附屬公司，「本集團」）董事局（「董事局」）欣然公告，本集團已取得中國國家藥品監督管理局（「國家藥監局」）有關釵布醇注射液（7.5ml：4.5354g）的藥品生產註冊批件，屬於化學藥品第4類，視同通過一致性評價。釵布醇注射液主要用於診斷，僅供靜脈內給藥，適用於成人及全年齡段兒童（包括足月新生兒），主要用於全身各部位（包括顱腦和脊髓）病變的對比增強磁共振成像（CE-MRI）檢查，及全身各部位的對比增強磁共振血管造影（CE-MRA）檢查。

誠如本公司日期為二零二六年七月二十一日之公告所載，本集團的釵布醇原料藥已獲國家藥監局批准登記成為在上市製劑使用的原料藥。釵布醇作為新一代大環結構磁共振成像造影劑，進一步豐富本集團診療用藥產品矩陣。釵是一種稀土金屬，此次注射液獲批落實釵類原料藥及注射製劑一體化業務佈局，助力拓展醫學影像臨床市場，並與本集團現有製劑形成業務協同。

董事局亦欣然公告，本集團已取得國家藥監局有關注射用吡哌菁綠（25mg），屬於化學藥品第3類，視同通過一致性評價。注射用吡哌菁綠主要用於診斷肝硬化、肝纖維化、韌性肝炎、職業和藥物中毒性肝病等各種肝臟疾病，瞭解肝臟的損害程度及其儲備功能；亦可用於脈絡膜血管造影，確定脈絡膜疾患的位置。

誠如本公司日期為二零二五年九月九日之公告所載，本集團的吡哌菁綠原料藥已獲國家藥監局批准登記成為在上市製劑使用的原料藥。此次注射用粉劑獲批進一步完善圍手術期及 ICU 重症科室產品佈局，依託原料藥及製劑一體化優勢，助力拓展三甲外科及重症醫療市場，與現有重症製劑形成協同效應。

本公告為本公司自願發佈，目的是使股東及潛在投資者瞭解本集團最新業務發展情況。

承董事局命
執行董事兼公司秘書
周興揚

香港，二零二六年八月二十七日

於本公告日期，董事局成員包括執行董事曲繼廣先生、蘇學軍先生、孟國先生、周興揚先生及曲婉蓉女士，非執行董事劉文軍先生，以及獨立非執行董事王亦兵先生、周國偉先生及姜廣策先生。