

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，並表明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。



CHINA MEDICAL SYSTEM HOLDINGS LIMITED 康哲藥業控股有限公司*

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：867)

自願性及業務進展公告 購得眼科雙抗產品資產

China Medical System Holdings Limited (「本公司」，連同其附屬公司稱為「本集團」) 董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈，於二零二二年七月二十六日，本集團通過本公司全資附屬公司 - 眼科業務公司(「康哲眼科」)與一家生物製藥公司武漢友芝友生物製藥股份有限公司(「友芝友生物製藥」)訂立資產轉讓協議(「協議」)，從友芝友生物製藥購得玻璃體腔內注射用靶向VEGF和ANG2的四價雙特異性抗體(「雙抗產品」)在全球範圍(「區域」)的全部相關資產(「購買事項」)。

根據協議，雙抗產品在區域內的全部相關資產(「雙抗產品資產」)包括但不限於(i)在區域內使用、開發、註冊、生產、委托生產、銷售、經銷、推廣及商業化雙抗產品所需的所有權利及資產及(ii)由友芝友生物製藥或其關聯公司擁有或控制的雙抗產品相關的所有知識產權和知識產權相關的所有權利。

有關雙抗產品的資料

雙抗產品為採用獨特的納米抗體設計、用於治療眼底新生血管疾病的1類创新型生物制品，同時靶向VEGF(血管內皮生長因子)和ANG2(血管生成素2)，通過兩種不同的通路有效抑制新生血管異常生長。雙抗產品具有親和力高、抑制活性強、製劑濃度高、穩定性好、給藥頻率低的優勢，可減少患者因頻繁的玻璃體腔內注射所造成的潛在風險，提高患者的用藥依從性，具有重要的臨床意義。該雙抗產品目前處於臨床前階段。

眼底新生血管疾病包括新生血管性年齡相關性黃斑變性(nAMD)、糖尿病黃斑水腫(DME)等，是老年群體致盲的主要原因之一。據估計，中國大陸約有400萬nAMD患者，500萬DME患者。玻璃體內注射抗VEGF藥物是眼底新生血管疾病的標準療法。根據

IQVIA資料，二零二一年中國大陸主流抗VEGF藥物的市場規模超過31億元人民幣。雙抗產品具有雙通路抑制、製劑濃度高、給藥頻率低的差異化優勢，預計在中國可擁有更廣闊的市場空間，將為眼底新生血管疾病患者提供一種更為安全有效的治療選擇。

有關友芝友生物製藥的資料

友芝友生物製藥是一家專門從事腫瘤免疫療法的生物製藥公司，專注於雙特異性抗體藥物的研發與產業化。友芝友生物製藥現有十餘個在研產品，覆蓋腫瘤、感染和神經退行等多個領域，並建立了一個完整的抗體藥物開發產業鏈。有關友芝友生物製藥及其產品的其他資訊，請訪問其官方網站：www.zybio.com。

購買事項的理由及裨益

本集團深耕眼科業務領域多年，並已將眼科業務獨立運營，以進一步提升運營效率，實現眼科領域的專業化、規模化發展，打造眼科疾病全面覆蓋的中國領先的眼科藥械公司。

康哲眼科積極識別、開發和商業化眼科臨床急需的診療方法及具有創新意義的領先產品，雙抗產品將豐富本集團在眼底疾病治療領域的創新產品管綫。本集團通過購買事項進一步佈局眼底疾病治療賽道，增強其眼科業務的競爭力，推動眼科業務快速發展。

經考慮上述各項，董事認為協議乃按一般商業條款訂立，而該等條款屬公平合理，且購買事項符合本公司及其股東的整體利益。

上市規則釋義

據董事作出一切合理查詢後所知、所悉及所信，友芝友生物製藥乃獨立於本公司及其關連人士（定義見香港聯合交易所有限公司證券上市規則（「上市規則」）之獨立第三方。因此，根據上市規則第14A章，購買事項不構成本公司之關連交易。由於購買事項之所有相關適用百分比率（定義見上市規則）均低於5%，根據上市規則第14章，購買事項亦不構成本公司之須予公佈交易。

本公告乃由本公司自願作出，旨在向潛在投資者及本公司股東通知本集團最新業務進展。

承董事會命
China Medical System Holdings Limited
主席
林剛

香港，二零二二年七月二十六日

於本公告日期，本公司董事包括(i)執行董事：林剛先生、陳洪兵先生及陳燕玲女士；(ii)獨立非執行董事：梁創順先生、羅瑩女士及馮征先生。