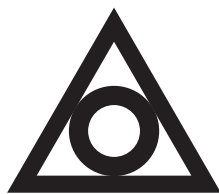


香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部份內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



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

(股份編號：1177)

自願公告

「吸入用布地奈德混懸液」獲藥品註冊批件

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，本公司附屬公司正大天晴藥業集團股份有限公司開發的治療支氣管哮喘藥物「吸入用布地奈德混懸液」(商品名稱：天晴速暢)，已獲中華人民共和國國家藥品監督管理局頒發藥品註冊批件。該產品是國內首仿獲批，視同通過仿製藥質量和療效一致性評價。這一重磅產品獲批上市，意義重大，將徹底打破國內布地奈德混懸液吸入劑市場長期被國際製藥巨頭壟斷的局面，可為國內氣道慢性炎症患者帶來兼具有效性、安全性與經濟性的高端製劑產品。

吸入用布地奈德混懸液是一種具有強效局部抗炎作用的吸入用糖皮質激素，通過霧化器給藥，臨床用於治療支氣管哮喘，亦可替代或減少口服類固醇治療。與普通口服製劑及注射劑相比，吸入給藥對治療呼吸系統疾病具有療效好、安全性高等優勢；此外，霧化吸入製劑不需要拋射劑，不污染環境，具環保意義。

縱使國內哮喘及慢阻肺呼吸系統疾病用藥市場需求巨大，但由於吸入製劑在研發、生產和臨床階段均存在極高的技術壁壘，使吸入製劑仿製難度極高，較少有國內藥企涉及。天晴速暢此次成功獲批上市，不僅標誌著本集團在藥物研發、生產技術上的又一突破，而且將有利於本集團緊抓國內呼吸系統疾病快速增長的市場紅利，鞏固本集團在呼吸系統用藥領域的領先地位。

承董事會命
中國生物製藥有限公司
主席
謝其潤

香港，二零二零年二月二十七日

於本公告日期，董事會包括八位執行董事，即謝其潤小姐、謝炳先生、鄭翔玲女士、謝承潤先生、謝忻先生、王善春先生、田舟山先生及李名沁女士以及四位獨立非執行董事，即陸正飛先生、李大魁先生、魯紅女士及張魯夫先生。