

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。



**Shanghai Henlius Biotech, Inc.**  
**上海復宏漢霖生物技術股份有限公司**  
(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)  
(股份代號：2696)

**自願公告**

**就漢利康<sup>®</sup>、漢曲優<sup>®</sup>及漢貝泰<sup>®</sup>與EUROFARMA訂立的許可協議**

**A. 緒言**

上海復宏漢霖生物技術股份有限公司(「本公司」)董事會欣然宣佈，本公司於二零二二年五月十一日與Eurofarma Laboratorios S.A.(「Eurofarma」)訂立一份許可協議(「許可協議」)，據此，本公司同意向Eurofarma授出許可，供其於許可地區及人類腫瘤學治療(「領域」)內開發、生產及商業化漢利康<sup>®</sup>(利妥昔單抗注射液)、漢曲優<sup>®</sup>(注射用曲妥珠單抗；歐盟商品名：Zercepac<sup>®</sup>)及漢貝泰<sup>®</sup>(貝伐珠單抗注射液)(統稱「許可產品」)。

**B. 許可協議的主要條款**

- 許可事項**
- (a) 本公司基於許可專利、許可專有技術及產品知識產權於許可地區及領域內獨家／半獨家授予Eurofarma使用及參考許可產品檔案資料的許可，包括遞交營銷授權申請和取得及維持其營銷批准，以及監管類開發及商業化許可產品的許可；及
  - (b) 本公司授予Eurofarma適時於許可地區生產許可產品藥製劑的非獨家許可。

許可地區及  
許可種類

許可產品	許可地區	許可種類
漢利康® (利妥昔單抗 注射液)	巴西	半獨家
	哥斯達黎加、薩爾瓦多、危地馬拉、洪都拉斯、尼加拉瓜、巴拿馬、多米尼加共和國、墨西哥、阿根廷、玻利維亞、巴拉圭及烏拉圭	獨家
漢曲優® (注射用曲妥珠 單抗；歐盟 商品名： Zercepac®)	巴西	半獨家
	哥斯達黎加、薩爾瓦多、危地馬拉、洪都拉斯、尼加拉瓜、巴拿馬、多米尼加共和國、墨西哥、智利、玻利維亞及厄瓜多爾	獨家
漢貝泰® (貝伐珠單抗 注射液)	巴西	半獨家
	哥斯達黎加、薩爾瓦多、危地馬拉、洪都拉斯、尼加拉瓜、巴拿馬、多米尼加共和國、墨西哥、烏拉圭、阿根廷、智利、哥倫比亞、厄瓜多爾、巴拉圭及玻利維亞	獨家

上述「半獨家」一詞是指本公司有權根據許可協議在巴西授予額外一名第三方一項同等權利許可。

付款

Eurofarma將向本公司支付：

- (a) 首付款4.5百萬美元，於許可協議簽立後支付；
- (b) 監管里程碑款項合計不超過3百萬美元，基於每項許可產品的監管里程碑支付；及
- (c) 商業銷售里程碑款項合計不超過43百萬美元，基於每項許可產品的商業銷售里程碑支付。

**期限** 許可協議自簽立之日起生效，除非根據其條款予以終止，初始期限將於各許可產品分別於許可地區內各國家實現首次商業化銷售起計10年內維持有效，並將於其初始期限或各續約期屆滿時每2年自動另行續期2年，惟任一方向另一方就其無意續期提出至少180天的事先通知則除外。

### **C. 有關許可產品的資料**

漢利康®(利妥昔單抗注射液)是本公司自主研發的利妥昔單抗，於2019年2月獲國家藥品監督管理局(「NMPA」)批准於中國境內(不包括港澳台地區，下同)上市。截至本公告日，漢利康®適應症覆蓋(1)非霍奇金淋巴瘤，(2)慢性淋巴細胞白血病(CLL)，及(3)類風濕關節炎(RA)。截至本公告日，本公司已經分別與上海復星醫藥產業發展有限公司、FARMA DE COLOMBIA S.A.S就漢利康®於中國境內，和哥倫比亞、秘魯、厄瓜多爾及委內瑞拉的商業化達成合作。

漢曲優®(注射用曲妥珠單抗，歐盟商品名：Zercepac®)是本公司自主研發的曲妥珠單抗，分別於2020年7月、2020年8月獲歐盟委員會(EC)、NMPA批准於所有歐盟成員國、冰島、列支敦士登、挪威，和中國境內上市。截至本公告日，漢曲優®適應症覆蓋(1)HER2陽性的早期乳腺癌，(2)HER2陽性的轉移性乳腺癌，及(3)HER2陽性的轉移性胃腺癌或胃食管交界處腺癌。漢曲優®在中國境內的銷售推廣由本公司自建商業化團隊主導。截至本公告日，本公司已經分別與Accord Healthcare Limited、雅各臣藥業(香港)有限公司、Cipla Limited、Mabxience Research, S.L.及Intas Pharmaceuticals Limited就漢曲優®於中國香港特別行政區、中國澳門特別行政區、馬來西亞、澳洲、紐西蘭、哥倫比亞、阿根廷、烏拉圭、巴拉圭、美國、加拿大、歐洲地區(53個國家)、部分中東及北非地區(17個國家)及部分獨聯體國家的商業化達成合作。

漢貝泰®(貝伐珠單抗注射液)是本公司自主研發的貝伐珠單抗，於2021年11月獲NMPA批准於中國境內上市，用於轉移性結直腸癌及晚期、轉移性或復發性非小細胞肺癌的治療。

### **D. 訂立許可協議的理由及裨益**

本次與Eurofarma訂立許可協議將有助於本公司進一步拓展許可產品的海外市場，加強許可產品的可及性和國際影響力。

## E. 有關EUROFARMA的資料

Eurofarma為一家1972年成立的公司，主要於健康產業從事生產和銷售提高人類生活質量的產品和服務，在處方藥、非處方藥、仿製藥、醫院以及腫瘤領域持續創造價值。截至2021年末，Eurofarma擁有700多個產品，僱傭員工超過8,100人。在巴西，其產品和服務覆蓋100多個治療領域，約佔整個處方藥市場的70%。

經作出一切合理查詢後，據本公司所知、所悉及所信，Eurofarma並非本公司的關連人士（定義見香港聯合交易所有限公司證券上市規則）。

代表董事會  
上海復宏漢霖生物技術股份有限公司  
主席  
**Wenjie ZHANG**

香港，二零二二年五月十一日

於本公告日期，本公司董事會包括主席及執行董事Wenjie Zhang先生、非執行董事陳啟宇先生、吳以芳先生、關曉暉女士、Aimin Hui博士及晏子厚先生以及獨立非執行董事蘇德揚先生、陳力元博士、趙國屏博士及宋瑞霖博士。