

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。



Hansoh Pharmaceutical Group Company Limited
翰森製藥集團有限公司
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：3692)

自願公告

與GLENMARK訂立許可協議

翰森製藥集團有限公司（「本公司」）董事會（「董事會」）欣然宣佈，於二零二五年十二月十六日（交易時段後），本公司全資附屬公司江蘇豪森藥業集團有限公司（「許可人」）與Glenmark Specialty S.A.（「被許可人」）就阿美替尼訂立獨家許可、合作及分銷協議（「許可協議」）。阿美替尼是一款用於治療非小細胞肺癌（「NSCLC」）的三代表皮生長因子受體－酪氨酸激酶抑制劑（「EGFR-TKI」）。

根據許可協議，許可人將授予被許可人獨佔許可，允許其在授權區域（中東與非洲、東南亞與南亞、澳大利亞、新西蘭、俄羅斯與其他獨聯體國家，以及協議覆蓋的部分特定加勒比國家）開發並商業化阿美替尼。許可人將獲得首付款和後續可能累計超過十億美元的監管和商業里程碑付款，以及授權區域內淨銷售額的分級特許權使用費。

關於阿美替尼

阿美樂®（甲磺酸阿美替尼片）是中國首個原研三代EGFR-TKI創新藥，此前已於中國獲批四項適應症，分別為：二零二零年三月，獲批用於既往經EGFR-TKI治療進展，且T790M突變陽性的局部晚期或轉移性NSCLC患者；二零二一年十二月，獲批用於具有EGFR外顯子19缺失或外顯子21(L858R)置換突變陽性的局部晚期或轉移性NSCLC成人患者的一線治療；二零二五年三月，獲批用於含鉑根治性放化療後未出現疾病進展的不可切除的局部晚期EGFR外顯子19缺失或外顯

子21(L858R)置換突變的NSCLC患者的治療；二零二五年五月，獲批用於II-IIIB期具有EGFR外顯子19缺失或外顯子21(L858R)置換突變的成人NSCLC患者的治療，患者須既往接受過手術切除治療，並由醫生決定接受或不接受輔助化療。此外，二零二五年六月，阿美替尼（英國商品名Aumseqa®）獲英國藥品與保健品監管局（MHRA）批准上市。

關於GLENMARK

被許可人是Glenmark Pharmaceuticals Ltd. (BSE:532296|NSE:GLENMARK) 的全資子公司，該公司是一家以研究為主導的全球製藥公司，業務涵蓋品牌藥、仿製藥及OTC領域，重點關注呼吸、皮膚及腫瘤學治療領域。

上市規則涵義

據董事作出一切合理查詢後所知、所悉及所信，被許可人及其最終實益擁有人均獨立於本公司及其關連人士（定義見上市規則），且與彼等並無關連。根據上市規則，許可協議項下擬進行的交易屬於本集團的日常及一般業務過程中進行的屬收益性質的交易，並不構成本公司任何須予公佈交易或關連交易。

許可協議須遵守必要的監管備案要求。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
翰森製藥集團有限公司
主席
鍾慧娟

香港，二零二五年十二月十六日

於本公告日期，董事會成員包括主席兼執行董事鍾慧娟女士、執行董事孫遠女士及呂愛鋒博士；及獨立非執行董事林國強先生、陳尚偉先生及楊東濤女士。