

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之任何損失承擔任何責任。



CSPC PHARMACEUTICAL GROUP LIMITED

石藥集團有限公司

(根據公司條例於香港註冊成立)

(股份代號：1093)

自願性公告

本集團治療丙肝藥物「索非布韋片」臨床研究申請上報藥品審評中心

石藥集團有限公司(「**本公司**」，連同其附屬公司「**本集團**」)董事會(「**董事會**」)宣佈，本集團開發的「索非布韋片」(「**該藥物**」)已完成全部臨床前研究，進行臨床研究的申請已上報中華人民共和國(「**中國**」)國家食品藥品監督管理總局藥品審評中心(受理號：CXHL1401645冀)。

索非布韋是由一家美國醫藥公司(「**該美國醫藥公司**」)開發用於治療慢性丙型肝炎(「**丙肝**」)的新藥，於二零一三年十二月經美國食品藥品監督管理局批准在美國上市，二零一四年一月經歐洲藥品管理局批准在歐盟各國上市。

索非布韋為新作用靶點、新作用機制，全球首個治療丙肝的NS5B聚合酶抑制劑，目前尚無相同作用機制藥物上市，同時也是首個無需聯合干擾素就能安全有效治療某些基因型丙肝的藥物。臨床試驗證實：針對基因1和4型丙肝，該藥物聯合聚乙二醇干擾素和利巴韋林的總體持續病毒學應答率(「**應答率**」)高達90%；針對基因2型丙肝，該藥物聯合利巴韋林的應答率為89%-95%；針對基因3型丙肝，該藥物聯合利巴韋林的應答率為61%-63%，並顯著縮短療程。值得一提的是，索非布韋的臨床試驗還包含了一些丙肝合併肝硬化的患者。

根據該美國醫藥公司公佈的資料，該藥物於二零一四年上半年銷售額為 57.5 億美元，市場預期索非布韋會迅速成為一款超重磅級藥品。

索非布韋片目前在中國尚未批准進口，亦沒有國內企業獲得批准生產，本集團將全力以赴，力爭成為中國首家獲批索非布韋片上市的公司，以造福中國的丙肝患者。

承董事會命
石藥集團有限公司
主席
蔡東晨

香港，二零一四年十一月十七日

於本公告日期，董事會包括執行董事蔡東晨先生、馮振英先生、翟健文先生、潘衛東先生、趙令歡先生、王順龍先生、王懷玉先生、盧建民先生、王振國先生及王金戌先生；非執行董事李嘉士先生；及獨立非執行董事陳兆強先生、王波先生、盧毓琳先生、于金明先生及陳士林先生。