

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)

自願公告

治療肝炎藥物「Q101-聚乙二醇重組人干擾素- α 2a 注射液」 獲頒臨床研究批件

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「Q101-聚乙二醇重組人干擾素- α 2a 注射液」(「**該產品**」)於近日獲得中華人民共和國(「**中國**」)國家食品藥品監督管理總局頒發臨床研究批件，可以開展臨床研究。

該產品是由40KDa的Y-PEG-NH₂和重組人干擾素- α 2a通過穩定的共價鍵連接而成的特異性定點修飾的聚乙二醇重組人干擾素- α 2a，臨床上單藥或聯合用藥治療成人慢性乙型肝炎；與利巴韋林聯用治療之前未接受過治療的成人慢性丙型肝炎。

該產品是本集團自主開發的品種，臨床前研究顯示相對於普通製劑有較明顯的優勢：體內達峰時間顯著延長，達峰濃度明顯升高，血藥濃度波動明顯減小，清除速率低，消除半衰期至少可延長10倍。另外，動物安全性評價結果顯示，該產品安全性和耐受性良好。

目前中國已有相似產品上市。基於良好的臨床前研究結果，本集團將全力以赴，力爭該產品儘快上市。

承董事會命
石藥集團有限公司
主席
蔡東晨

香港，二零一八年五月十日

於本公告日期，董事會成員包括執行董事蔡東晨先生、潘衛東先生、王懷玉先生、王振國先生、王金戌先生、盧華先生、李春雷先生及翟健文先生；非執行董事李嘉士先生；以及獨立非執行董事陳兆強先生、王波先生、盧毓琳先生、于金明先生及陳川先生。