

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

### 成立合資公司

石藥集團有限公司(「**本公司**」)董事會(「**董事會**」)欣然宣布，本公司全資附屬公司石藥集團恩必普藥業有限公司(「**恩必普**」)已與獨立第三方上海海和藥物研究開發有限公司(「**海和**」)成立合資公司上海海石生物醫藥有限公司(「**上海海石**」)。上海海石將主要從事創新藥品研發的業務，其註冊資本為人民幣10,000,000元，分別由恩必普及海和佔70%及30%股權。

根據相關協議，海和承諾將5個新藥項目(分別為RMX1001、RMX1002、RMX2001、HH185和CDK4/6)於中國大陸的權利(包括研發、生產及商業化)及義務(包括後期里程碑付款及研發費用承擔)轉讓給上海海石。上海海石須負責上述5個新藥項目於中國大陸之臨床試驗、產品批准申請、生產及商業化。

RMX1001、RMX1002及RMX2001項目為海和通過與第三方簽訂的協議而取得該等項目在中國大陸的獨家許可；而HH185及CDK4/6為海和自主研發的項目。

- RMX1001為差異化COX-2抑制劑，已有國外臨床IIb期數據顯示，RMX1001療效顯著、起效迅速、鎮痛持久且不良反應少，為安全及療效高的非麻醉性鎮痛藥物。本項目已於二零一九年二月獲得中國國家藥品監督管理局臨床許可。

- RMX1002 為全球研發進度最領先的EP4受體拮抗劑，已有國外臨床IIb期數據顯示，RMX1002針對骨關節炎、類風濕關節炎和其它炎性疼痛起效快且鎮痛效果持續，有望成為非甾體類抗炎藥物COX-2抑制劑以外的新止痛藥物。本項目已經在中國完成I期臨床。
- RMX2001 為第二代惡唑烷酮類似物的新型抗生素，目標適應症為多重耐藥性結核病及耐藥性革蘭氏陽性菌感染。RMX2001對革蘭氏陽性菌有很強的體外體內活性，具有優異的藥代動力學／藥效學參數，動物實驗上骨髓抑制較少，在結核病小鼠模型中顯示良好的療效。本項目正在國外進行臨床II期試驗，在中國已啓動I期臨床。
- HH185 為FGFR1,2,3靶向抑制劑，正在進行I期臨床研究。上海海石將在腫瘤和肺纖維化領域之外進一步開發和商業化HH185。
- CDK4/6 靶向抑制劑處於臨床前研究，已有數據顯示良好的體內外活性、代謝性質，以及顯著的血腦屏障滲透性。

上海海石將依托海和的創新研發能力和本公司在生產和營銷方面的豐富經驗，優勢互補，精誠合作。上海海石並將根據當前醫藥行業的發展趨勢，繼續拓展治療領域及增加在研品種。

海和為海和生物製藥有限公司(一家專注於抗腫瘤創新藥物發現、開發和商業化的生物醫藥企業)的附屬公司。

承董事會命  
石藥集團有限公司  
主席  
蔡東晨

香港，二零一九年五月七日

於本公告日期，董事會成員包括執行董事蔡東晨先生、王振國先生、潘衛東先生、王懷玉先生、盧華博士、李春雷博士、張翠龍先生、王慶喜博士及翟健文先生；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、盧毓琳教授、于金明博士及陳川先生。