

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。



**CSPC PHARMACEUTICAL GROUP LIMITED**

**石藥集團有限公司**

(於香港註冊成立的有限公司)

(股份代號：1093)

**自願公告**

**產品授權及商業化協議**

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上海津曼特生物科技有限公司(「**津曼特生物**」)已與康諾亞生物醫藥科技(成都)有限公司(「**康諾亞生物**」)訂立協議(「**該協議**」)，內容有關產品CM310(一種抗IL-4R $\alpha$ 的重組人源化單抗)(「**該產品**」)在中重度哮喘和慢性阻塞性肺病(COPD)等呼吸系統疾病(「**該領域**」)之獨家授權開發及商業化。

根據該協議，津曼特生物將獲得康諾亞生物授出該產品之獨家權利，以於中華人民共和國(不包括香港特別行政區、澳門特別行政區及台灣地區)(「**該地區**」)進行該產品該於等適應症開發與商業化，並成為上市許可持有人(MAH)。

作為獨家授權之代價，津曼特生物同意向康諾亞生物支付人民幣70,000,000元之首付款及根據該產品於該地區的開發進度支付人民幣100,000,000元之開發里程碑付款。津曼特生物亦同意根據該產品於該地區達成之銷售額向康諾亞生物支付銷售里程碑付款和銷售提成。

CM310是康諾亞生物研發的具有自主知識產權的靶向人白細胞介素4受體  $\alpha$  亞基(IL-4R $\alpha$ )的重組人源化單克隆抗體注射液。該產品通過與其特異性結合，從而抑制炎症反應，擬用於治療中重度哮喘，COPD和特應性皮炎等適應症。該產品在中國按治療用生物製品1類新藥申報，中重度哮喘的適應症於2019年7月獲臨床試驗默示許可。CM310目前已經開展臨床II期研究工作。

康諾亞生物成立於2016年，是一家專注於創新抗體藥物和其它治療性蛋白藥物的創新生物藥公司，由具有豐富科技成果轉化及國內外產業化經驗的專家創辦。現有員工200餘人。公司已獲得包括聯想之星、高瓴資本、漢康資本、禮來亞洲基金、三正健康、博裕資本等在內的多家國際知名機構投資，在成都、上海及北京設有研究開發和臨床藥物生產基地。

承董事會命  
石藥集團有限公司  
主席  
蔡東晨

香港，二零二一年三月十日

於本公告日期，董事會包括執行董事蔡東晨先生、張翠龍先生、王振國先生、潘衛東先生、王懷玉先生、李春雷博士、王慶喜博士、翟健文先生及姜昊博士；及獨立非執行董事王波先生、CHEN Chuan先生、王宏廣教授、歐振國先生及羅卓堅先生。