

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**

(於香港註冊成立之有限公司)

(股份代號：1093)

## 自願公告

### **ALMB-0166用於治療急性缺血性腦卒中 在中國獲臨床試驗批准**

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**」)欣然宣布，本集團ALMB-0166已獲得中華人民共和國國家藥品監督管理局(NMPA)批准，可以在中國開展評價在急性缺血性腦卒中患者中的有效性和安全性的II期臨床試驗。

ALMB-0166為一款同類首創(First-in-class)針對全新靶點半通道膜蛋白Connexin 43 (Cx43)的人源化單克隆抗體抑制劑，由本公司附屬公司AlaMab Therapeutics Inc.自主研發用於治療急性缺血性腦卒中、急性脊髓損傷等神經系統疾病。急性缺血性腦卒中治療的中心環節是儘早恢復血液循環，儘量減少缺血所致的神經細胞損傷。神經保護治療可以改善腦卒中患者的預後，有望減少損傷所產生的炎性反應並促進神經恢復。ALMB-0166通過靶向作用於Cx43半通道，抑制神經促炎症因子釋放和擴散，從而有效地起到神經保護的作用。臨床前試驗顯示，ALMB-0166可顯著降低缺血性腦卒中動物的腦梗死體積，並顯著恢復動物的行為學能力和功能，同時表現出良好劑量藥效關係。

ALMB-0166亦於2018年獲得美國國食品藥品監督管理局(FDA)頒發用於治療急性脊髓損傷的孤兒藥資格認定，並已經在澳大利亞完成了在健康受試者中的I期臨床試驗，目前正在中國開展I/II期臨床試驗。本集團將全力以赴推進ALMB-0166在不同適應症的臨床研究工作，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，2023年11月17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、羅卓堅先生及李泉女士。