

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，概不對因本公告全部或任何部份內容而產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



The United Laboratories International Holdings Limited

聯邦制藥國際控股有限公司

(於開曼群島成立之有限公司)

(股份代號: 3933)

有關本集團產品的最新情況

本公告乃由聯邦制藥國際控股有限公司(「本公司」)自願發出。

本公司董事會(「董事會」)欣然公佈，本公司全資附屬公司珠海聯邦制藥股份有限公司中山分公司申報的玻璃酸鈉滴眼液(規格: 0.1% (0.4ml : 0.4mg))通過中國國家藥品監督管理局上市審批，並視同通過仿製藥質量和療效一致性評價(「一致性評價」)。

玻璃酸鈉滴眼液適用於乾眼症，緩解乾眼症狀。相較本公司已上市玻璃酸鈉滴眼液產品(規格: 5ml : 5mg ; 7ml : 7mg)，除規格差異外，本次獲批的產品屬 OTC 藥品且為單劑量包裝(即一次性使用滴眼液)，不含防腐劑，具有無交叉感染、攜帶方便、經濟性強等特點。

本次獲批進一步豐富了本公司眼科產品管線，有助於提升本公司於治療乾眼症藥物領域的市場競爭力。本公司將持續致力於新產品研發及推進一致性評價，預期將為本公司及其股東創造更大收益。

承董事會命
聯邦制藥國際控股有限公司
主席
蔡海山

香港，二零二二年十月十四日

於本公告日期，董事會成員包括：執行董事蔡海山先生、梁永康先生、蔡紹哲女士、方煜平先生、鄒鮮紅女士及朱蘇燕女士；以及獨立非執行董事張品文先生、宋敏教授及傅小楠女士。