

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)

本集團產品 TUL01101 片獲臨床試驗默示許可

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，於二零二三年九月八日，本公司全資附屬公司珠海聯邦制藥股份有限公司的 1 類新藥 TUL01101 片臨床試驗註冊申請獲得中國國家藥品監督管理局臨床試驗默示許可，受理號為 CXHL2300701 及 CXHL2300702。

TUL01101 片是小分子酪氨酸激酶（JAK1）選擇性抑制劑，用於中重度特應性皮炎（Atopic Dermatitis）的治療。JAK 抑制劑為新型特應性皮炎治療用藥，具有療效確切、副作用較小等優點。截至目前，尚未有中國企業自主研發的 JAK1 抑制劑獲批上市。

圍繞 JAK1 靶點，本公司已獲批並正在開展中度至重度的活動性類風濕性關節炎、輕中度特應性皮炎外用製劑的臨床試驗。本次新增口服劑型的獲批，有望為相關患者提供更全面、安全、有效的治療新選擇。

未來，本公司將持續致力於新產品的研發，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，二零二三年九月八日

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、宋敏教授及傅秋實博士。