

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)

本集團產品度普利尤單抗注射液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。

本公司董事會欣然公佈，本公司全資附屬公司珠海聯邦生物醫藥有限公司研發的度普利尤單抗生物類似藥特應性皮炎適應症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 CXSL2600180。

度普利尤單抗是一種全人源免疫球蛋白 G4 (IgG4) 單克隆抗體，用於治療特應性皮炎，特別是外用藥控制不佳或不建議使用外用藥的中重度特應性皮炎。度普利尤單抗與白細胞介素-4 受體 α 亞基 (IL-4R α) 特異性結合，阻斷白介素 4 (IL-4) 和白介素 13 (IL-13) 信號通路，抑制 2 型炎症反應，同時減少炎症相關細胞因子分泌、降低免疫球蛋白 E (IgE) 水平，改善皮膚及黏膜屏障功能，是當前治療包括特應性皮炎在內的 2 型炎症性疾病的重要靶向藥物。

本次獲批是本公司於炎症和自身免疫疾病治療領域創新研發取得的又一重要進展。未來，本公司將持續致力於新產品研發，並重點提升在生物醫藥行業的競爭力及創造力，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，二零二六年四月二十二日

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。