

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倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Hansoh Pharmaceutical Group Company Limited

翰森製藥集團有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：3692)

自願公告

「伊奈利珠單抗注射液」獲藥品註冊批件

翰森製藥集團有限公司（「本公司」，連同其附屬公司統稱為「本集團」）董事會（「董事會」）欣然宣佈，伊奈利珠單抗注射液（商品名：昕越[®]，「該產品」）用於抗水通道蛋白4抗體陽性（「AQP4抗體陽性」）的視神經脊髓炎譜系障礙（「NMOSD」）成人患者的治療獲得中華人民共和國國家藥品監督管理局頒發藥品註冊批件。

本集團於二零一九年五月二十四日獲得Viela Bio, Inc.（於二零二一年三月十五日被Horizon Therapeutics plc收購）的獨家許可，於約定區域內（即中國大陸、香港及澳門）開發及商業化該產品用於NMOSD以及其他約定的潛在適應症。

該產品獲得藥品註冊批件將進一步豐富和完善本集團的產品組合。

關於伊奈利珠單抗

伊奈利珠單抗，為靶向CD19 B細胞消耗性抗體，其用於治療AQP4抗體陽性的NMOSD成人患者於二零二零年六月獲美國食品藥品監督管理局(FDA)上市批准，並於二零二一年三月獲得日本厚生勞動省上市批准。於本公告日期，伊奈利珠單抗是美國唯一獲批的、在延緩殘疾惡化方面具有臨床相關和持久效果的NMOSD療法。NMOSD是一種罕見、嚴重的自身免疫疾病，會攻擊視神經、脊髓和腦幹導致失明和癱瘓。

承董事會命
翰森製藥集團有限公司
主席
鍾慧娟

香港，二零二二年三月十四日

於本公告日期，董事會成員包括主席兼執行董事鍾慧娟女士、執行董事呂愛鋒先生及孫遠小姐；及獨立非執行董事林國強先生、陳尚偉先生及楊東濤女士。