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,並明確表示概不就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。



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

司美格魯肽長效注射液(SYH9017) 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」)欣然宣佈,本集團開發的GLP-1受體激動劑司美格魯肽長效注射液(SYH9017)(「該產品」)已獲中華人民共和國國家藥品監督管理局批准,可以在中國開展臨床試驗。

該產品為國內首款獲批臨床試驗的每月給藥一次的司美格魯肽製劑,其利用本集團的長效遞送技術平台,以具有良好生物相容性的輔料為基礎,經皮下注射後形成凝膠貯庫,可實現藥物長效遞送。相較已上市的司美格魯肽注射液每週一次的給藥方式,該產品預期可延長至每月給藥一次,大幅提高患者用藥的依從性,具有明顯臨床優勢。臨床前研究顯示,該產品與已上市的司美格魯肽注射液相比,減重效果相當且安全性良好,半衰期明顯延長,支持每月給藥一次的製劑的臨床開發。

本次獲批的適應症為用於減少熱量飲食和增加體力活動的基礎上對成人超重或肥胖患者的體重管理。此外,該產品還具有治療2型糖尿病以及降低心血管疾病風險的潛力,具有較高的臨床開發價值。該產品是本集團在GLP-1領域佈局的首個每月給藥一次的長效製劑,此次臨床試驗的獲批,為其他長效GLP-1多靶點產品的開發奠定了良好基礎。

承董事會命 石藥集團有限公司 蔡東晨 *主席*

香港,2024年12月20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、姚兵博士、蔡鑫先生及陳衛平先生;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。