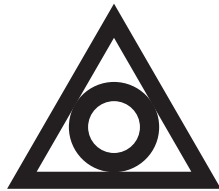


香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部份內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



SINO BIOPHARMACEUTICAL LIMITED

中國生物製藥有限公司

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

網站：www.sinobiopharm.com

(股票編號：1177)

自願公告

有關安羅替尼的最新情況

本公告乃中國生物製藥有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)之董事會(「董事會」)自願刊發。

近日，由本公司附屬公司正大天晴藥業集團股份有限公司自主研發的抗腫瘤1.1類新藥，多靶點酪氨酸激酶抑制劑安羅替尼的III期臨床研究ALTER0303數據，被寫入《二零一八版CSCO原發性肺癌診療指南》上。該指南由中國臨床腫瘤學會牽頭，匯聚中國肺癌領域多學科專家編寫，是中國肺癌臨床診療的重要指引。若安羅替尼日後成功上市，有望填補中國晚期非小細胞肺癌(「NSCLC」)三線治療的空白，造福患者。

鹽酸安羅替尼(Anlotinib Hydrochloride，「安羅替尼」)是一種新型小分子多靶點酪氨酸激酶抑制劑，能有效作用於VEGFR、PDGFR、FGFR、c-Kit等靶點，具有抗腫瘤血管生成和抑制腫瘤生長的雙重作用。安羅替尼已分別在二零一五年世界肺癌大會(WCLC)、二零一五年歐洲肺癌大會(ELCC)、二零一六年中國臨床腫瘤學會年會(CSCO)、二零一六及二零一七年美國臨床腫瘤學會年會(ASCO)、二零一七年世界肺癌大會(WCLC)上進行了相關臨床試驗結果的報導。

在中國，該產品已完成NSCLC、軟組織肉瘤III期臨床試驗，進入上市註冊申請階段。其他多種癌症臨床試驗正在開展當中，包括胃癌、結直腸癌、甲狀腺髓樣癌、分化型甲狀腺癌以及食管鱗癌等。

在海外，安羅替尼已分別於二零一五年十二月和二零一七年六月獲得美國食品藥品監督管理局治療卵巢癌、軟組織肉瘤的兩項孤兒藥資格認定。目前，本集團與合作夥伴正在美國進行安羅替尼治療卵巢癌、子宮內膜癌的IIa階段臨床研究。同時正在開展軟組織肉瘤的III期臨床研究，該研究為國際多中心臨床試驗研究，涵蓋歐美日韓等地區國家。

目前，隨著晚期NSCLC一線、二線治療藥物的發展，患者的治療得到了改善；但對於一線、二線治療失敗的晚期NSCLC患者，國內現有的三線治療手段較為缺乏且無統一標準，在臨床上存在著巨大的未被滿足的需求。安羅替尼的面世，將有效填補這一空白，為晚期NSCLC三線治療帶來突破。

對於安羅替尼何時能獲得正式批准生產上市，本公司暫無法估計，敬請本公司股東及有意投資者於買賣本公司股份時審慎行事。本公司將對開發安羅替尼的進度，適時作進一步公告披露。

承董事會命
中國生物製藥有限公司
主席
謝其潤

香港，二零一八年四月二十七日

於本公告日期，本公司董事會包括七位執行董事，即謝其潤小姐、謝炳先生、鄭翔玲女士、謝忻先生、王善春先生、田舟山先生及李名沁女士以及四位獨立非執行董事，即陸正飛先生、李大魁先生、魯紅女士及張魯夫先生。