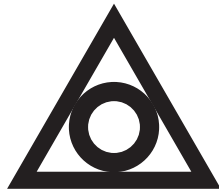


香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部份內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



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

「恩替卡韋分散片」獲通過一致性評價

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。

董事會欣然宣佈，本公司附屬公司正大天晴藥業集團股份有限公司的抗乙型肝炎藥物「恩替卡韋分散片」(商品名稱「潤眾®」)經中國國家食品藥品監督管理總局批准通過仿製藥質量和療效一致性評價(「一致性評價」)。

恩替卡韋是一種用於治療乙型肝炎感染的新一代鳥嘌呤核苷類似物口服藥，主要用於治療成人伴有病毒複製活躍和血清轉氨酶持續增高，或肝組織學為活動性病變的慢性乙型肝炎；也適用於治療二歲至十八歲以下慢性乙型肝炎病毒感染代償性肝病的核苷初治兒童患者。該藥是抗乙型肝炎的一線用藥。

自二零一零年上市以來，潤眾®以其較高的性價比已累計讓兩百餘萬的慢乙肝患者獲益，得到臨床醫生及患者的認可，在恩替卡韋類仿製藥中市場份額遙遙領先。截至二零一七年十二月三十一日止年度，潤眾®銷售收入超過人民幣31億元。在二零一七年由中國醫學科學院、中國中醫科學院、中國藥促會和人民網聯合主辦的「第二屆中國醫藥創新品牌系列評選活動」中被評為「最具臨床替代價值仿製藥」。

潤眾®通過一致性評價，不僅是對其品質及療效的進一步認可，還將使其在藥品招標、醫保支付層面獲得支持，加速優質仿製藥替代原研藥進程，提高乙肝患者的用藥可及性。

承董事會命
中國生物製藥有限公司
主席
謝其潤

香港，二零一八年五月二十三日

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。