

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分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。



**自願公告**  
**喜滴克治療低中危骨髓增生異常綜合症(MDS)**  
**II 期臨床研究取得階段性成果**

中國泰凌醫藥集團有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)之董事會(「董事會」)欣然宣佈，本公司之附屬公司泰凌生物製藥江蘇有限公司(「泰凌生物製藥」)研發的國家1類新藥喜滴克(尿多酸肽注射液)治療低中危骨髓增生異常綜合症(MDS)II期臨床研究進展順利。

骨髓增生異常綜合症(Myelodysplastic Syndrome, MDS)是一組克隆性造血幹細胞疾病，演變為急性髓系白血病(AML)的風險高。自2017年8月份啟動以來，喜滴克治療低中危骨髓增生異常綜合症II期臨床研究已於全國13個醫學中心篩選入組，半數以上的受試患者血液狀況顯著改善，輸血需求明顯減少，符合預期。本集團將繼續推進該適應症的II期臨床研究工作，並有信心於明年內完成MDS臨床研究並盡快申報中國食品藥品監督管理局(CFDA)的審批。本集團預期，一旦獲得審批，將為本集團帶來巨大的價值。

目前全球治療低中危MDS病人缺乏有效治療藥物，主要以輸血等輔助治療為主。喜滴克治療低中危MDS臨床研究得到國家科技部重大專項資助，並進入快速審評通道，預期未來其上市將填補這個治療領域的缺口。

承董事會命  
中國泰凌醫藥集團有限公司  
主席  
吳鐵

香港，二零一八年八月二十一日

於本公告日期，本公司執行董事為吳鐵先生、錢余女士及吳為忠先生；本公司非執行董事為錢唯博士及婁健穎女士；而本公司獨立非執行董事為辛定華先生、嚴弘博士及余梓山先生。