

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

「TDI01」混懸液獲批塵肺病臨床試驗

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」)董事會(「董事會」)宣佈，本集團自主研發的一類創新藥「TDI01」混懸液獲得中國國家藥品監督管理局批准開展用於塵肺病的臨床試驗。TDI01是全新靶點、高選擇性的Rho/Rho相關捲曲螺旋形成蛋白激酶2(ROCK2)抑制劑，國家十三五重大新藥品種，其已在美國完成I期臨床試驗，安全性良好，目前正在國內開展橋接試驗。TDI01此前已在國內獲得批准開展特發性肺纖維化的臨床試驗，塵肺病為其第二個獲批開展臨床的適應症，本集團將繼續探索其在更多的纖維化及其相關領域的應用。

塵肺病是勞動者在職業活動中長期吸入生產性粉塵(灰塵)，並在肺內瀦留而引起的以肺組織彌漫性纖維化(癥痕)為主的全身性疾病。它會導致患者出現咳嗽、胸悶、氣短、呼吸困難等症狀，並且會對肺功能造成嚴重影響，對患者身體危害極大。目前國內外尚無有效的治療藥物和措施。TDI01在塵肺模型中具有明顯改善病理評分和肺功能的作用，本集團將積極推進TDI01人體臨床試驗的進程。

承董事會命
中國生物製藥有限公司
主席
謝其潤

香港，二零二二年三月八日

於本公告日期，本公司董事會包括九位執行董事，即謝其潤女士、謝炳先生、鄭翔玲女士、謝承潤先生、謝忻先生、李一先生、王善春先生、田舟山先生及李名沁女士以及五位獨立非執行董事，即陸正飛先生、李大魁先生、魯紅女士、張魯夫先生及李國棟醫生。