

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。

# FOSUN PHARMA 复星医药

## 上海復星醫藥（集團）股份有限公司 Shanghai Fosun Pharmaceutical (Group) Co., Ltd.\*

（於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司）

（股份代號：02196）

### 自願公告

#### 相關附屬公司訂立許可協議的媒體報導

本公告乃由上海復星醫藥（集團）股份有限公司（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）自願刊發。

近日，本公司注意相關媒體報導稱，藥品專利池組織（定義見下）向包括本集團在內的27家企業授權生產新冠治療口服藥物。本公司刊發本公告，以提供有關此方面的進一步資料。

於2022年1月7日，本公司的全資附屬公司上海復星醫藥產業發展有限公司（「被許可人」）與藥品專利池組織（Medicines Patent Pool）（「藥品專利池」）訂立一份分許可協議（「該協議」），藥品專利池為一家根據瑞士法律註冊的非營利性組織，其宗旨為通過自願許可和專利池的方式，增加中低收入國家／地區取得優質、安全、有效及價格上可負擔藥品的機會。

該協議的主體事項為Molnupiravir（「該藥物」）的分許可。該藥物是一種可抑制SARS-CoV-2（新冠病毒的致病因子）複製的在研新冠治療口服藥物，由默沙東公司（Merck Sharp & Dohme Corp.）（「默沙東」）與Ridgeback Biotherapeutics LP合作開發。藥品專利池組織獲默沙東許可，可進一步向其他製造商授予與該藥物有關的若干專利及專有技術的分許可。

根據該協議，藥品專利池已向被許可人授予非獨家分許可，其中包括在105個中低收入國家／地區開展生產該藥物的原料藥及成品藥、商品化（包括註冊、零售及分銷）以及與之相關的權利。被許可人將在通過世界衛生組織（「世衛」）預認證或經國際人用藥品註冊技術協

調會(ICH)相關成員機構批准的生產設施上進行生產。於本公告日期，該藥物的成本和相關定價暫無法確定，但鑑於該分許可旨在促進中低收入國家／地區獲得該藥物，預計在該分許可下該藥物的定價將會低於中高收入國家的售價。

根據該協議，被許可人應按照年度淨銷售額(定義依據協議)的5%或10%向默沙東支付專利許可使用費。專利許可使用費將自世衛宣佈COVID-19不再被列為「國際關注的突發公共衛生事件」的次月起開始收取。

根據公開資料，該藥物只在包括英國、美國及日本在內的若干國家獲得有條件批准或緊急使用授權。由於該藥物有關的臨床數據有限，該藥物的臨床使用可能導致未曾報告的嚴重不良事件或意外不良事件。於本公告日期，本集團尚未開始生產該藥物，亦未取得任何有關該藥物的採購訂單。

本公司股東及潛在投資者買賣本公司證券時，務須審慎行事。

承董事會命  
上海復星醫藥(集團)股份有限公司  
董事長  
吳以芳

中國，上海  
2022年1月23日

於本公告日期，本公司之執行董事為吳以芳先生、王可心先生及關曉暉女士；本公司之非執行董事為陳啟宇先生、姚方先生、徐曉亮先生及潘東輝先生；以及本公司之獨立非執行董事為李玲女士、湯谷良先生、王全弟先生及余梓山先生。

\* 僅供識別