

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。

本公告所作出的前瞻性陳述僅與本公告作出該等陳述當日的事件或資料有關。除法律規定外，於作出前瞻性陳述當日之後，無論是否出現新資料、未來事件或其他情況，本公司並無責任更新或公開修改任何該等陳述，或反映預料之外的事件。閣下請完整閱讀本公告，並理解本公司的實際未來業績或表現可能與本公司預期有重大差異。本公告中有關本公司及／或其任何董事的意向的陳述或提述乃於本公告日期作出。任何該等意向均可能因未來發展而出現變動。



AIM Vaccine Co., Ltd.
艾美疫苗股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：06660)

自願性公告

凍乾人用狂犬病在研疫苗(無血清Vero細胞) 獲國家藥品監督管理局的藥物臨床試驗批准通知書

本公告由艾美疫苗股份有限公司(「本公司」)，連同其附屬公司統稱「本集團」自願作出，以告知本公司股東及潛在投資者本集團的最新業務發展。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，本公司之全資附屬公司寧波榮安生物藥業有限公司於近日取得國家藥品監督管理局藥品審評中心關於凍乾人用狂犬病在研疫苗(無血清Vero細胞)的藥物臨床試驗批准通知書。本集團計劃於2023年上半年啟動該在研疫苗的III期臨床試驗。

狂犬病是由狂犬病病毒引起的急性腦炎，通常通過受感染動物的叮咬進入人體。典型症狀包括傷口疼痛或極度不適、發熱、麻痺、神志不清、抽搐及怕水。狂犬病病毒的潛伏期一般為1至3個月。疾病發作後，通常在7至10天內死亡。狂犬病是一種高風險疾病，沒有有效的治療方法，但暴露於病毒後可以通過疫苗預防。

Vero細胞是全球人用狂犬病疫苗的主流製造技術路線。Vero細胞對病毒敏感，可用於培養具有高滴度的病毒株。同時，通過高穩定性的連續傳代可以大規模生產該病毒株，單位成本低，質量控制水平高。

相較目前的人用狂犬病疫苗 (Vero細胞)，本集團的凍乾人用狂犬病在研疫苗 (無血清Vero細胞) 能夠避免與在生產中使用血清有關的生物安全風險，有望提高安全性及免疫原性並減少不良副作用。此外，用於培養Vero細胞的溶液是人工合成的，因此與血清相比具有更高的穩定性且成分具有一致性，進而提高批間一致性。

於2021年，按批簽發量及銷售收入計，本集團是全球及中國第二大人用狂犬病疫苗供應商。本集團的人用狂犬病疫苗 (Vero細胞) 為本集團的主要產品之一，在市場上佔據領先地位。本集團計劃於2025年或之後推出三種新型人用狂犬病疫苗 (包括人用狂犬病在研疫苗 (無血清Vero細胞)、mRNA人用狂犬病在研疫苗及人用狂犬病在研疫苗 (人二倍體細胞))，以繼續幫助本集團鞏固市場領導地位，並提高本集團在中國人用狂犬病疫苗市場的市場份額。

本公司同時籲請投資者在買賣本公司證券時務須小心謹慎。

承董事會命
艾美疫苗股份有限公司
周延先生
董事會主席、執行董事兼首席執行官

香港，2022年10月24日

於本公告日期，本公司董事會包括執行董事周延先生、關文先生及賈紹君先生；非執行董事周杰先生、周欣先生、趙繼臣先生及王愛軍女士；及獨立非執行董事 *Ker Wei PEI* 教授、郭曉光先生、文潔女士及歐陽輝先生。