

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，並明確表示概不就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。



Guangzhou Innogen Pharmaceutical Group Co., Ltd.

廣州銀諾醫藥集團股份有限公司

(於中華人民共和國成立的股份有限公司)

(股份代號：2591)

自願性公告

本公司核心產品納入《國家醫保藥品目錄》

本公告乃由廣州銀諾醫藥集團股份有限公司（「本公司」）作出，以向本公司股東（「股東」）及有意投資者告知有關本公司近期的業務發展。

董事會欣然宣佈，本集團核心產品（即依蘇帕格魯肽 α ）已成功納入中國最新版《國家醫保藥品目錄》（2025年版）（「《國家醫保藥品目錄》」），用於治療2型糖尿病（「T2D」）適應症。最新版《國家醫保藥品目錄》將於2026年1月1日正式生效。

關於依蘇帕格魯肽 α

依蘇帕格魯肽 α 是本集團研發的國內首款原研人源長效GLP-1受體激動劑，並於今年1月在中國獲批用於單藥治療及聯合二甲雙胍治療T2D。

依蘇帕格魯肽 α 用於治療T2D和其他代謝性疾病。依蘇帕格魯肽 α 的臨床研究證明其起效快、療效強且持久、半衰期長及安全性良好。

- 依蘇帕格魯肽 α 起效快、療效強且持久。在III期臨床試驗中，經過前4週的治療，接受依蘇帕格魯肽 α 單藥治療(3.0mg)的T2D患者的糖化血紅蛋白(HbA1c)水平降低了1.1%。依蘇帕格魯肽 α 亦展現出卓越的降糖效果。在一項隨機雙盲安慰劑對照III期臨床試驗中，1.0mg和3.0mg劑量的依蘇帕格魯肽 α 單藥治療在第24週時使HbA1c分別較基線顯著降低1.7%和2.2%，具有統計學和臨床意義。
- 依蘇帕格魯肽 α 表現出長達204小時的平均半衰期。依蘇帕格魯肽 α 延長的長效作用能夠在長期疾病管理中實現低給藥頻率。

- 依蘇帕格魯肽 α 安全性良好。在依蘇帕格魯肽 α 的臨床試驗中，均未觀察到藥物相關2級或以上低血糖症案例。

有關本集團核心產品（即依蘇帕格魯肽 α ）的進一步詳情，請參閱本公司日期為2025年8月7日的招股章程。

承董事會命
廣州銀諾醫藥集團股份有限公司
董事長
WANG QINGHUA 博士

中華人民共和國，上海，2025年12月7日

於本公告日期，董事會包括執行董事WANG QINGHUA博士、姜帆女士、徐文潔女士及黃冰先生；非執行董事HO KYUNG SHIK先生及衡磊先生；及獨立非執行董事陶武平先生、宋瑞霖博士及陳向榮先生。