

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依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



CF PharmTech, Inc. 長風藥業股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)
(股份代號：2652)

自願公告

NMPA受理布地奈德鼻噴霧劑上市許可申請

本公告乃由長風藥業股份有限公司（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）自願作出，以知會股東及潛在投資者有關本集團之最新研發進展。

緒言

本公司董事（「董事」）會（「董事會」）欣然宣佈，本公司布地奈德鼻噴霧劑（「該產品」）的上市許可申請（「申請」）已獲中華人民共和國國家藥品監督管理局（「NMPA」）受理。茲公告相關資訊如下：

產品名稱	: 布地奈德鼻噴霧劑
申請類型	: 上市許可申請
受理號	: CYHS2600272/CYHS2600273
申請人	: 本公司
規格	: 每噴32微克（每瓶120噴）／每噴64微克（每瓶120噴）
適應症	: 治療(1)季節性及常年性過敏性鼻炎；(2)常年性非過敏性鼻炎；及(3)鼻息肉切除術後預防復發及鼻息肉的症狀治療。

戰略意義

鼻噴霧劑是技術門檻較高的複合製劑。憑藉鼻腔給藥技術平台，本公司已建立涵蓋多種適應症及呼吸道與鼻炎病症全療程管理的全面產品矩陣。本公司在此方面的現有產品組合包括：

- 氮葸斯汀氟替卡松鼻噴霧劑（舒霏敏®）：國內首款抗組織胺－類固醇複合鼻噴霧劑，於2023年納入《國家醫保藥品目錄》（國家醫保目錄）；
- 糠酸莫米松鼻噴霧劑：適用於成人及3歲及以上兒童的過敏性鼻炎的一線藥物；
- 布地奈德鼻噴霧劑（該產品）：適用於6歲及以上患者，針對季節性急性發作、常年性維持治療及鼻息肉；及
- 奧洛他定／莫米松鼻噴霧劑：針對12歲及以上青少年及成人中重度過敏性鼻炎症狀。

布地奈德鼻噴霧劑申請受理，進一步豐富本公司在過敏性鼻炎領域的產品管線，彰顯本公司深化呼吸系統吸入治療領域布局的決心及能力，為患者提供優質的治療選擇。本集團將積極與NMPA溝通，並根據監管要求推進後續審查程序。

風險提示

申請受理僅屬審查程序的行政步驟，並不構成上市許可。該產品須待NMPA進一步審查及評估，無法保證申請會獲准。

由於藥品具有高科技、高風險、高附加值的特性，在藥物研究、開發及商業化的過程中存在著重大的風險與不確定性。多階段特性使其易受不確定因素影響，因此建議股東及潛在投資者審慎決策，並密切關注投資風險。

承董事會命
CF PharmTech, Inc.
長風藥業股份有限公司
董事長、執行董事兼首席執行官
梁文青博士

香港，2026年1月30日

於本公告日期，董事會包括執行董事梁文青博士、李勵博士、李旗博士及朱玉玉女士，非執行董事陳鵬輝先生、蔡磊先生及易華博士，及獨立非執行董事金堅博士、王麗娟女士、魏士榮先生及葉耘開先生。