

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。



Shanghai Bao Pharmaceuticals Co., Ltd.

上海寶濟藥業股份有限公司

(於中華人民共和國成立的股份有限公司)

(股份代號：2659)

自願公告

注射用人玻璃酸酶獲國家藥監局批准上市

本公告由上海寶濟藥業股份有限公司(「本公司」)董事會(「董事會」)自願作出，旨在向股東及潛在投資者提供有關本公司最新發展的資料。

本公司董事會欣然宣佈，於2026年3月31日，本公司自主研發、中國領先的注射用人玻璃酸酶(葆舒宜®，項目代號KJ017)，規格為385U／瓶，已獲國家藥品監督管理局(「國家藥監局」)批准上市，用於輔助皮下輸液(氯化鈉注射液和乳酸鈉林格注射液等)。

關於KJ017

KJ017是一種高度糖基化的重組人玻璃酸酶⁽¹⁾，能特異性分解皮下組織中的透明質酸，暫時性、局部性增加皮下組織細胞外基質的通透性，從而實現安全、快速、大容量皮下給藥，為解決靜脈通路困難患者的給藥難題提供新選擇。

相較於傳統動物源性玻璃酸酶（存在過敏風險，使用前需皮試，且批次間質量不穩定），K017採用基因重組技術，通過受控的生產工藝，可實現產品批間質量高度一致、提高安全性，並顯著降低免疫原性風險，使用時無需皮試，提升臨床使用的便捷性和安全性。

上市規則第18A.08(3)條規定的警示：概不保證KJ017最終將能成功開發及由本公司推向市場。

承董事會命
上海寶濟藥業股份有限公司
董事長兼執行董事
劉彥君博士

中國上海，2026年4月8日

截至本公告日期，董事會包括(i)執行董事劉彥君博士、王徵女士、譚靖偉先生及李翠女士；(ii)非執行董事林佳陵女士、刁雋桓先生及Li Chen先生；及(iii)獨立非執行董事蔡仲曦先生、曾凡一博士、鞠佃文博士及張森泉先生。

註釋：

(1) 「recombinant human hyaluronidase」的中文譯名為「重組人玻璃酸酶」或「重組人透明質酸酶」，兩者均指同一產品，差異僅源於翻譯習慣不同。