

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。



SINO BIOPHARMACEUTICAL LIMITED 中國生物製藥有限公司

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

網站：www.sbpgroup.com

(股份編號：1177)

自願公告 與葛蘭素史克進一步深化獨家戰略合作

中國生物製藥有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)董事會(「董事會」)宣佈，本集團附屬公司正大天晴藥業集團股份有限公司(「正大天晴」)進一步深化與葛蘭素史克「GSK」於2026年5月達成的獨家戰略合作，推動兩款呼吸領域重磅創新藥物惠及更多中國患者。

根據協議條款，本集團將獲得GSK兩款呼吸領域創新藥：氟替美維吸入粉霧劑(商品名：全再樂[®]，Trelegy Ellipta[®])、烏美溴銨維蘭特羅吸入粉霧劑(商品名：歐樂欣[®]，Anoro Ellipta[®])在中國內地的商業化權益。本集團將負責該等產品在中國內地的進口、分銷、醫院准入以及推廣和非推廣活動，該等產品產生的全部銷售收入將確認為正大天晴的營業收入。

本次合作是本集團與GSK戰略合作的又一重要進展，標誌著雙方合作領域從肝病進一步拓展至呼吸系統疾病。本集團將與GSK高效協同，確保供應、商業化及合規等各環節平穩落地，持續保障中國患者的用藥可及性與治療連續性。同時，本集團將充分發揮其強大的商業化能力，進一步提升該等藥物的患者覆蓋與市場滲透，加速釋放增長潛能，惠及更多中國患者。

本集團作為國內呼吸領域的龍頭企業，擁有成熟的專業銷售團隊和深厚的市場根基，已建立中國規模最大的呼吸創新藥管線，覆蓋TSLP、P2X3、ROCK2、ST2等前沿新靶點，並佈局霧化、乾粉、軟霧等多劑型技術平台，適應症廣泛涵蓋慢性阻塞性肺疾病(COPD)、哮喘、特發性肺纖維化(IPF)、鼻炎等主要呼吸系統疾病。本次合作引入的兩款重磅創新藥物，不僅將直接增厚本集團的收入與利潤規模，更將顯著加快業績增長。同時，該等藥物與本集團的在研管線高度協同，有助於進一步豐富呼吸領域產品矩陣，強化品牌競爭力，為後續更多自研創新產品的順利上市與商業化奠定紮實基礎，持續鞏固本集團在中國呼吸領域的市場領導地位。

至此，本集團已先後與多家跨國藥企在腫瘤、肝病、呼吸等核心治療領域達成戰略合作。這不僅是對本集團在中國市場的商業化能力、合規治理及運營效率的高度認可，更是對本集團貫穿創新產品研發、註冊至全生命週期管理的系統化能力的充分驗證。未來，本集團將持續深化與跨國藥企的戰略合作，致力於成為全球藥企在中國市場的首選合作夥伴。

關於氟替美維吸入粉霧劑(商品名：全再樂[®]，Trelegy Ellipta[®])

氟替美維吸入粉霧劑是一種每日一次、通過單次吸入給藥的單吸入裝置三聯療法。它包含三種成份：吸入性糖皮質激素(ICS)糠酸氟替卡松(FP) 、長效抗膽鹼能藥物(LAMA)烏美溴銨(UMEC)、以及長效 β (2)受體激動劑(LABA)三苯乙酸維蘭特羅(VI)。

氟替美維吸入粉霧劑於2019年在中國首次獲批用於COPD維持治療，並於2026年新增獲批哮喘維持治療適應症，成為目前中國首個且唯一可用於哮喘和COPD兩種呼吸疾病維持治療的單吸入裝置的三聯療法(SITT)。2025年，氟替美維吸入粉霧劑全球銷售額達30億英鎊。

關於烏美溴銨維蘭特羅吸入粉霧劑(商品名：歐樂欣[®]，Anoro Ellipta[®])

烏美溴銨維蘭特羅吸入粉霧劑是一種每日一次、通過單次吸入給藥的雙支氣管擴張劑。它包含兩種成份：長效毒蕈鹼受體拮抗劑(LAMA)烏美溴銨(UMEC)和長效 β 2受體激動劑(LABA)維蘭特羅(VI)。

烏美溴銨維蘭特羅吸入粉霧劑於2018年在中國獲批用於COPD的長期維持治療。2025年，烏美溴銨維蘭特羅吸入粉霧劑全球銷售額達5.42億英鎊。

關於COPD和哮喘

COPD及哮喘是我國最常見的慢性呼吸系統疾病，具有患病人數多、病程長、疾病負擔重、需長期規範管理等特徵，其中慢阻肺患者總數超過1億，哮喘患者總數接近5,000萬^[1,2]。此類疾病要求患者在治療過程中長期用藥、定期隨訪並接受持續疾病教育，對藥物的可及性、治療便利性和規範化管理水平提出了更高要求。2024年，慢阻肺被正式納入國家基本公共衛生服務慢性病管理項目，成為繼高血壓、糖尿病之後第三個納入該體系的重大慢病。這一政策調整不僅標誌著慢阻肺防治上升為國家層面的公共衛生優先事項，更將顯著提升患者的早期篩查率、規範治療率和長期管理依從性，從而加速推動患者從「潛在治療人群」向「實際用藥人群」轉化，為呼吸領域創新藥物打開廣闊的增量市場空間。

關於與GSK的獨家戰略合作

2026年5月11日，本集團宣佈與GSK達成一項獨家戰略合作，加速bepirovirsen在中國內地的上市進程。2026年7月8日，本集團宣佈深化與GSK的獨家戰略合作，推動兩款呼吸領域重磅創新藥物氟替美維吸入粉霧劑(商品名：全再樂[®]，Trelegy Ellipta[®])、烏美溴銨維蘭特羅吸入粉霧劑(商品名：歐樂欣[®]，Anoro Ellipta[®])惠及更多中國患者。

根據協議，雙方還將有機會就本集團部分正在中國以外市場尋求合作機會的研發管線資產，展開進一步的合作探討。本次合作將支持雙方建立長期合作夥伴關係，並為未來進一步拓展創新資產合作提供良好基礎。

資料來源：

[1] Wang C. et al. Prevalence and risk factors of chronic obstructive pulmonary disease in China (the China Pulmonary Health [CPH] study): a national cross-sectional study (2018) *The Lancet* 2018; 391 (10131).

[2] Huang, Kewu et al. [Prevalence, risk factors, and management of asthma in China: a national cross-sectional study.] *Lancet* (London, England) vol. 394,10196 (2019): 407-418. doi:10.1016/S0140-6736(19)31147-X

承董事會命
中國生物製藥有限公司
主席
謝其潤

香港，二零二六年七月八日

於本公告日期，本公司董事會包括五位執行董事，即謝其潤女士、謝炳先生、鄭翔玲女士、謝承潤先生及謝焯先生，以及六位獨立非執行董事，即陸正飛先生、魯紅女士、張魯夫先生、李國棟醫生、陳列平博士及魯白博士。