

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。



Hansoh Pharmaceutical Group Company Limited

翰森製藥集團有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：3692)

自願公告

「培莫沙肽注射液」新適應症上市許可申請 獲國家藥品監督管理局受理

翰森製藥集團有限公司(「本公司」)董事會(「董事會」)欣然宣佈，由本公司附屬公司江蘇豪森藥業集團有限公司自主研發的1類創新藥「培莫沙肽注射液」(原名稱：培化西海馬肽注射液)的新適應症上市許可申請(「上市許可申請」)獲中華人民共和國國家藥品監督管理局(「國家藥監局」)受理，擬用於治療未接受促紅細胞生成素治療的非透析慢性腎病患者的貧血。

關於「培莫沙肽注射液」(HS-20039)

「培莫沙肽注射液」(原名稱：培化西海馬肽注射液)是一種長效的新型多肽類促紅細胞生成素(EPO)激動劑。此前，培莫沙肽注射液擬用於因慢性腎臟病引起貧血，且正在接受促紅細胞生成素治療的透析患者的上市許可申請已獲國家藥監局受理。此次為培莫沙肽注射液申報並獲國家藥監局受理的第二個適應症上市許可申請，即擬用於治療未接受促紅細胞生成素治療的非透析慢性腎病患者的貧血。

承董事會命
翰森製藥集團有限公司
主席
鍾慧娟

香港，二零二二年五月十日

於本公告日期，董事會成員包括主席兼執行董事鍾慧娟女士、執行董事呂愛鋒先生及孫遠小姐；及獨立非執行董事林國強先生、陳尚偉先生及楊東濤女士。