

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

「HS-20106注射液」獲臨床試驗通知書

翰森製藥集團有限公司（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）董事會（「董事會」）欣然宣佈，1類治療用生物製品「HS-20106注射液」（「該產品」）已獲得中華人民共和國國家藥品監督管理局核准簽發的臨床試驗通知書，具體適應症待臨床試驗後確定。

關於HS-20106

HS-20106，引進項目名為KER-050，是一種工程化的配體捕獲體，由經修飾的TGF- β 受體（即啟動素受體IIA型）配體結合區域與人源抗體的Fc區域融合而成。誠如本公司日期為二零二一年十二月十三日的公告所披露，本集團獲得Keros Therapeutics, Inc.的獨家許可，以於中國大陸、香港及澳門地區開發、生產及商業化KER-050。該產品正在開發用於治療骨髓增生異常綜合徵患者和骨髓纖維化患者的低血細胞計數或細胞減少症，包括貧血和血小板減少症。

承董事會命
翰森製藥集團有限公司
主席
鍾慧娟

香港，二零二三年十月十九日

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女士；及獨立非執行董事林國強先生、陳尚偉先生及楊東濤女士。