

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依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



The United Laboratories International Holdings Limited

聯邦制藥國際控股有限公司

(於開曼群島成立之有限公司)

(股份代號: 3933)

有關本集團產品的最新情況

本公告乃由聯邦制藥國際控股有限公司(「本公司」)自願發出。

本公司董事會(「董事會」)欣然公佈，本公司全資附屬公司珠海聯邦制藥股份有限公司中山分公司申報的注射用哌拉西林鈉他唑巴坦鈉(規格: 4.5g)經中國國家藥品監督管理局審批，通過仿製藥質量和療效一致性評價(「一致性評價」)。

注射用哌拉西林鈉他唑巴坦鈉是由哌拉西林(青霉素類抗生素)及他唑巴坦(β -內酰胺酶抑制劑)組成的複方抗感染藥物，適用治療由肺炎、泌尿道感染、皮膚及軟組織感染、敗血症等引起的中、重度感染。現時該產品為二零二一年版國家醫保目錄乙類藥品。注射用哌拉西林鈉他唑巴坦鈉為本公司於二零二一年抗生素製劑產品中單品種最大銷售貢獻，未來本公司有望持續提升該產品的銷量及市場份額。

本次獲批將進一步有助於本公司鞏固於抗感染領域的優勢地位。本公司將持續致力於新產品研發及推進一致性評價，預期將為本公司及其股東創造更大收益。

承董事會命
聯邦制藥國際控股有限公司
主席
蔡海山

香港，二零二二年六月十日

於本公告日期，董事會成員包括：執行董事蔡海山先生、梁永康先生、蔡紹哲女士、方煜平先生、鄒鮮紅女士及朱蘇燕女士；以及獨立非執行董事張品文先生、宋敏教授及傅小楠女士。