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聲明,並明確表示概不就因本公告全部或部分內容所產生或因倚賴該等 內容而引致的損失承擔責任。



## SciClone Pharmaceuticals (Holdings) Limited

賽生藥業控股有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司) (股份代號:6600)

自願公告業務更新

## Vaborem®在中國的III期臨床試驗完成首例受試者入組給藥

本公告乃由賽生藥業控股有限公司(「本公司」或「賽生藥業」,連同其附屬公司, 統稱為「本集團」)自願作出。本公告旨在令本公司股東(「股東」)及有意投資者 了解本集團的最新業務發展。

本公司欣然宣佈,新型抗菌藥物Vaborem®(注射用美羅培南韋博巴坦)(「Vaborem®」)在中國開展的III期臨床試驗已成功完成首例受試者入組給藥。

該研究是在中國開展的一項隨機、雙盲雙模擬、陽性藥物對照、多中心的III期臨床試驗,旨在評價Vaborem®在複雜性尿路感染(包括急性腎盂腎炎)患者中的有效性和安全性。該研究結果以及同時開展的一項在中國健康志願者中評估Vaborem®藥代動力學特徵的研究結果,將用於橋接國外臨床試驗數據,並最終支持Vaborem®在中國的上市申請。

Vaborem®為碳青黴烯類抗菌藥物以及A類及C類絲氨酸酶β內醯胺酶的新型苯硼酸β-內醯胺酶抑制劑的固定劑量組合。韋博巴坦能夠抑制多種A類以及C類β-內醯胺酶,其保護美羅培南免受絲氨酸酶碳青黴烯酶的降解,恢復美羅培

南對碳青黴烯類耐藥菌株的活性。Vaborem®被專門開發用於抑制碳青黴烯類耐藥腸桿菌科細菌(「CRE」),包括常見的產肺炎克雷伯菌碳青黴烯酶(「KPC」)細菌。目前,Vaborem®已在美國、歐盟及其他國家和地區獲批用於治療成人cUTI,包括腎盂腎炎。在部分地區,其亦獲批用於治療患有複雜性腹腔感染(「cIAI」),以及醫院獲得性細菌性肺炎(「HABP」)與呼吸機相關細菌性肺(「VABP」)。

根據賽生藥業2022年8月與美納里尼集團(「**美納里尼**」)旗下美納里尼亞太公司達成的許可及合作協議,賽生藥業可根據美納里尼與Melinta Therapeutics, Inc.此前簽訂的相關協議,在中國獨家開發和商業化Vaborem®。2023年3月,賽生藥業遞交的Vaborem®臨床試驗申請獲得了中國國家藥品監督管理局(「NMPA」)批准。

開發針對多重耐藥病原菌的新型抗菌藥物在中國是持續存在的醫療需求。本公司期待通過與美納里尼合作,將Vaborem®這樣一款新型抗生素引入中國。在研究者、合作夥伴與賽生藥業的共同努力下,Vaborem®在中國的III期臨床試驗實現了首例受試者入組給藥。本公司將加快Vaborem®的臨床開發,期待能夠盡早為中國的多重耐藥菌感染患者提供更有效和更安全的治療選擇。

本集團無法保證Vaborem<sup>®</sup>臨床試驗最終成功。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時應審慎行事。

## 關於本公司:

賽生藥業是一家深耕中國市場、專注於腫瘤及重症感染疾病治療領域並擁有產品開發和商業化集成平台的國際生物製藥公司。以創新引領轉型,公司已建立起了具有差異化優勢的產品組合,包括多款First-in-class與Best-in-class潛質產品。秉懷本集團「給生命以希望」的初心,賽生藥業堅持以患者健康為己任,不斷踐行提供國際品質的醫療產品及服務的使命,造福廣大患者。欲知本公司更多詳情,敬請訪問www.sciclone.com。

## 釋義

「中國し

指 中華人民共和國;就本公告而言,除非文意另有所 指,不包括香港、澳門及台灣

> 承董事會命 賽生藥業控股有限公司 執行董事、首席執行官兼總裁 趙宏

香港,2023年7月5日

於本公告日期,董事會成員包括執行董事趙宏先生及潘蓉容女士;非執行董事Li Zhenfu先生、 Daniel Luzius Vasella博士、Lin Shirley Yi-Hsien女士及王海霞女士;以及獨立非執行董事劉國恩 博士、Chen Ping博士、Gu Alex Yushao先生及Wendy Hayes女士。

\* 僅供識別