

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期臨床試驗完成全部受試者入組

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全部受試者入組。

該研究是在中國正開展的一項隨機、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「cUTI」(包括急性腎盂腎炎)患者中的有效性和安全性，由復旦大學附屬華山醫院王明貴教授和上海交通大學醫學院附屬仁濟醫院鄭軍華教授擔任主要研究者，在全國27家研究中心共入組了108例受試者。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-內酰胺酶的新型苯硼酸β-內酰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-內酰胺酶，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®已在歐盟被用於治療多種適應症，包括cUTI、複雜性腹腔感染「**cIAI**」)和醫院獲得性肺炎(「**HAP**」)，在美國被批准用於治療cUTI。

根據賽生藥業2022年8月與美納裡尼集團(「**美納裡尼**」)旗下美納裡尼亞太公司達成的許可及合作協議，賽生藥業可根據美納裡尼與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。2023年7月，Vaborem®在中國開展的III期臨床試驗成功完成首例受試者入組給藥。

Vaborem®在中國的III期臨床試驗成功完成受試者入組是Vaborem®開發進程的又一重要里程碑，再次驗證了賽生藥業臨床開發團隊的實力。本公司由衷感謝每一位參與試驗的研究者和患者以及我們的合作伙伴，並期待能夠早日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®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，本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」 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，2024年2月1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