

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分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。



**DAWNRAYS PHARMACEUTICAL (HOLDINGS) LIMITED**

**東瑞製藥(控股)有限公司\***

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號: 2348)

## 業務更新 產品合作協議

東瑞製藥(控股)有限公司(「本公司」)董事會(「董事會」)欣然宣佈，其全資附屬公司蘇州東瑞製藥有限公司(「蘇州東瑞製藥」)已與獨立第三方南京漢欣醫藥科技有限公司(「南京漢欣」)訂立產品合作協議聯合進行下列產品(「該等產品」)的研發，並協助蘇州東瑞製藥成為該等產品的上市許可持有人(MAH)：-

- (a) Z2101 和 Z2102--Z2101 是一次性注射用預灌封注射劑，Z2102 是安培瓶注射劑。這兩種藥物均用於血液和造血系統以預防和治療出血。
- (b) Z2103--它是一種合成多肽激素，甲狀旁腺激素 (PTH)的 1-34 氨基酸片段，以多劑量預灌封注射筆包裝，用於治療骨質疏鬆症的注射劑。
- (c) H2104 和 Z2105--一種原料藥及以多劑量預灌封注射筆包裝，用於輔助生殖的注射劑。它是一種人工合成的多肽激素，屬於促性腺激素釋放激素(GnRH)拮抗劑。
- (d) Z2106--它是一種合成長效胰高血糖素樣肽-1(GLP-1)類似物，以多劑量預灌封注射筆包裝，用於治療糖尿病的注射劑。

蘇州東瑞製藥從事以口服劑型為主的系統專科藥的研發、生產和銷售，涵蓋高血壓、調脂、抗過敏、抗 HBV 和痛風治療等治療領域。預計此次合作將為本集團向慢性病患者提供的產品範圍擴大至口服和注射兩種劑型。

Z2101 和 Z2102 是複雜注射劑。截至本公告日，中國大陸尚無通過一致性評價的類似產品。Z2101 是擬為滿足國內新生兒相關疾病患者的臨床需求而研發。

Z2103、Z2105 和 Z2106 均屬於多肽治療劑。在中國，該類多肽治療劑市場，尤其是胰高血糖素樣肽-1(GLP-1)受體激動劑，由外國製造商主導。國內產品主要處於導入和開發階段。預期本地製造的產品於中國市場將有巨大潛力。

隨著中國人口老齡化，預計對於糖尿病和骨質疏鬆症等慢性病的治療需求，包括高質量、安全、患者自行注射的注射劑的需求將有所增加。與南京漢欣合作，本集團可針對糖尿病及骨質疏鬆症等領域開發一系列使用注射筆作為給藥系統的多肽治療劑，長遠而言可提升本集團的市場競爭力。

董事會認為與南京漢欣的合作可提升本集團在慢性病領域提供差異化仿製藥的實力，符合本公司的發展戰略，符合本公司及股東的整體利益。

承董事會命

東瑞製藥（控股）有限公司

主席

李其玲

香港，二零二一年九月二十三日

於本公告刊發之日，本公司董事會成員包括三名執行董事李其玲女士、熊融禮先生及陳紹軍先生；一名非執行董事梁康民先生；以及三名獨立非執行董事勞同聲先生、EDE, Ronald Hao Xi先生及林明儀女士。

\*僅供識別