

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。



SINO BIOPHARMACEUTICAL LIMITED 中國生物製藥有限公司

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

網站：www.sbpgroup.com

(股份編號：1177)

自願公告 與阿斯利康就TQC3721訂立獨家授權協議

中國生物製藥有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)董事會(「董事會」)宣佈，本集團附屬公司正大天晴藥業集團股份有限公司(「正大天晴」)已與阿斯利康就本集團自主研發的PDE3/4抑制劑(研發代號：TQC3721)訂立獨家授權協議(「協議」)。

根據協議條款，本集團將授予阿斯利康在中國以外地區開發、生產及商業化TQC3721的獨家許可。阿斯利康還將獲得TQC3721特定開發方案的全球獨家許可。本集團有權獲得2億美元的首付款，以及潛在開發、監管及銷售里程碑付款，合計最高可達19億美元，同時還將獲得基於TQC3721年度淨銷售額的最高可達雙位數百分比的分級特許權使用費。協議的生效以慣常的交割條件為前提，包括取得相關監管部門的批准。

阿斯利康是全球呼吸領域的領先跨國藥企，本次合作將依托其深厚的臨床開發經驗與呼吸領域專長，並結合本集團的創新能力，加速TQC3721的全球臨床開發，最大化釋放這款潛在同類最佳(best-in-class)藥物的臨床價值和商業潛力，惠及全球更多患者。

此次合作是本集團繼今年2月與賽諾菲達成授權合作後，年內與跨國製藥企業達成的第二項授權合作，標誌著本集團國際化進程的又一重要里程碑，也進一步印證了本集團的自主創新能力與卓越的業務拓展(BD)執行力。未來，本集團將持續拓展全球合作夥伴網絡，深化與跨國藥企的多元戰略合作，致力於成為全球藥企首選的創新合作夥伴。

關於TQC3721

TQC3721是本集團自主研發的一款具備顯著差異化優勢的吸入式PDE3/4雙重抑制劑，在多個呼吸系統適應症中具備同類最佳潛力。TQC3721通過對PDE3與PDE4的均衡抑制，實現支氣管擴張與抗炎作用的協同增效，有望改善肺功能、降低急性加重風險，並切實減輕慢性呼吸系統疾病患者的長期疾病負擔。

作為一款創新吸入制劑，TQC3721佈局霧化吸入混懸液與干粉吸入粉霧劑兩種劑型，可適配不同患者群體、疾病嚴重程度及商業化應用場景。針對慢性阻塞性肺疾病(COPD)，TQC3721霧化吸入混懸液在IIb期研究中已展現出同類最佳潛力^[1]，目前該劑型正於中國開展III期臨床試驗，干粉吸入粉霧劑亦同步推進至II期臨床，有望成為中國首款獲批上市的國產吸入式PDE3/4雙重抑制劑。

資料來源：

[1] Luo Z, et al. TQC3721 in COPD: A Phase 2, Multicentre, Randomised, Double-Blind Trial [Poster]. ERS 2025, Amsterdam, Sept 2025.

承董事會命
中國生物製藥有限公司
主席
謝其潤

香港，二零二六年七月八日

於本公告日期，本公司董事會包括五位執行董事，即謝其潤女士、謝炳先生、鄭翔玲女士、謝承潤先生及謝忻先生，以及六位獨立非執行董事，即陸正飛先生、魯紅女士、張魯夫先生、李國棟醫生、陳列平博士及魯白博士。