

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，概不就因本公告全部或任何部分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。



CANbridge Pharmaceuticals Inc. 北海康成製藥有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：1228)

自願公告

邁芮倍®獲台灣健保署核准納入健保支付

本公告乃北海康成製藥有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)自願作出，旨在向本公司股東及潛在投資者提供本集團產品邁芮倍®(氯馬昔巴特口服溶液)(「邁芮倍」)獲台灣中央健康保險署(「台灣健保署」)核准納入健保支付的最新業務進展。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，用於治療阿拉傑裡綜合征(ALGS)與進行性家族性肝內膽汁淤積症(PFIC)的邁芮倍已獲台灣健保署核准納入健保支付，相關健保支付將於2026年9月1日正式生效。

邁芮倍是一種幾乎不被吸收的回腸膽汁酸轉運體抑制劑，可阻斷膽汁酸腸肝循環，降低肝內和血清中的膽汁酸水準，減少由此介導的肝臟損傷，並緩解膽汁淤積性瘙癢(極度瘙癢)。邁芮倍是中國內地、中國香港及美國首個獲批治療3月齡及以上ALGS患者膽汁淤積性瘙癢的藥物，亦為歐盟與台灣地區獲批治療2月齡及以上ALGS患者的首款藥物。此外，邁芮倍於美國獲批治療12月齡及以上PFIC患者的膽汁淤積性瘙癢；在歐盟、香港及台灣地區，獲批適用人群為3月齡及以上。邁芮倍已獲美國食品藥品監督管理局(「FDA」)授予治療ALGS及PFIC的突破性療法認定；同時邁芮倍亦取得FDA、歐洲藥品管理局以及台灣食品藥物管理署針對ALGS、PFIC的孤兒藥資格認定。

本公司認為，邁芮倍是台灣地區首個獲批用於治療ALGS與PFIC的治療藥物，兩項適應症同步納入台灣健保支付，是當地患者的重大利好，也是本公司罕見病商業化佈局的重要里程碑。這一舉措的落地將大幅減輕台灣病患家庭長期承受的經濟壓力。本公司期待與台灣健保署以及膽汁淤積肝病群體攜手合作，讓更多患者儘早使用邁芮倍進行治療，從而最大程度提升生活品質。

本公司股東及潛在投資者于買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
北海康成製藥有限公司
董事長
薛群博士

香港，2026年8月18日

於本公告日期，董事會包括執行董事薛群博士；非執行董事趙瑋女士及王廷偉先生；以及獨立非執行董事Richard Arthur Moscicki博士、James Arthur Geraghty先生、陳炳鈞先生及胡瀾博士。