

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依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



The United Laboratories International Holdings Limited

聯邦制藥國際控股有限公司

(於開曼群島成立之有限公司)

(股份代號: 3933)

有關本集團產品的最新情況

本公告乃由聯邦制藥國際控股有限公司（「本公司」）自願發出。

本公司董事會（「董事會」）欣然公佈，於二零二一年五月二十五日，本公司全資附屬公司珠海聯邦制藥股份有限公司接獲國家藥品監督管理局關於本公司申報的門冬胰島素 50 注射液的臨床試驗批准通知書，受理號為 CXSL1900081。

門冬胰島素 50 注射液為預混胰島素類似物，由 50%可溶性門冬胰島素和 50%精蛋白門冬胰島素構成。與可溶性人胰島素相比，門冬胰島素 50 注射液起效迅速，同時兼顧基礎血糖控制。另外，該藥在改善血糖控制、提高藥物依從性方面具有優勢。

本公司將持續致力於新產品的研發，並重點提升在生物醫藥行業的競爭力及創造力，預期將為本公司及其股東創造更大收益。

承董事會命
聯邦制藥國際控股有限公司
主席
蔡海山

香港，二零二一年五月三十一日

於本公告日期，董事會成員包括：執行董事蔡海山先生、梁永康先生、蔡紹哲女士、方煜平先生、鄒鮮紅女士及朱蘇燕女士；以及獨立非執行董事張品文先生、宋敏教授及傅小楠女士。