

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 TUL01101 軟膏的最新情況

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，本公司全資附屬公司珠海聯邦制藥股份有限公司的 1 類新藥 TUL01101 軟膏（規格：0.5%，1%，2%）的臨床試驗申請已獲中國國家藥品監督管理局批准，受理號為 CXHL2200542；CXHL2200543；CXHL2200544。

TUL01101 軟膏是一種 Janus 激酶（JAK）抑制劑外用製劑，用於輕中度特應性皮炎（Atopic Dermatitis）的治療，具有療效確切、副作用較小等優點。JAK 抑制劑類藥物包括口服製劑和皮膚外用製劑。相較於其口服製劑，JAK 抑制劑皮膚製劑可實現藥物於皮膚的高滯留，同時降低藥物的全身性吸收，達到高有效性的同時減少不良反應、提升安全性。截至目前，國外僅有少數 JAK 抑制劑皮膚外用製劑產品獲批上市，國內尚無相關產品上市。

該產品有望為特應性皮炎患者提供更安全有效的治療新選擇。未來，本公司將持續致力於新產品的研發，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，二零二二年十月二十六日

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。