

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。



**CSPC PHARMACEUTICAL GROUP LIMITED**

**石藥集團有限公司**

(於香港註冊成立之有限公司)

(股份代號：1093)

自願公告

### **ALMB-0166用於治療骨關節炎獲臨床試驗批准**

石藥集團有限公司(「本公司」)，連同其附屬公司「本集團」董事會(「董事會」)欣然宣佈，本集團ALMB-0166用於治療骨關節炎已獲得中華人民共和國國家藥品監督管理局批准，可以在中國開展臨床試驗。

ALMB-0166為一款同類首創(First-in-class)針對全新靶點半通道膜蛋白Connexin 43的人源化單克隆抗體抑制劑，由本公司附屬公司AlaMab Therapeutics Inc.自主研發用於治療骨關節炎、急性脊髓損傷及中風等神經系統和骨相關的重大疾病。骨關節炎是一種以關節軟骨損害為主的慢性疾病，目前全球有超過3億患者，而中國據統計也有接近1億患者。骨關節炎治療方法有限，當前主要以鎮痛藥物等對症治療為主，而能夠從機制上根本性抑制軟骨組織損傷的治療方法極其缺乏。ALMB-0166通過阻止骨關節炎相關的Cx43半通道的開放，抑制促炎和促損傷因子從骨細胞釋放，從而保護軟骨組織和緩解骨關節炎相關的炎症和疼痛。臨床前研究顯示ALMB-0166能夠顯著地減輕動物骨關節疼痛，以及改善動物軟骨組織的病理狀況，為從根本上治療骨關節炎提供了新的潛在療法。

ALMB-0166亦於2018年獲得美國食品藥品監督管理局(FDA)頒發用於治療急性脊髓損傷的孤兒藥資格認定，並已經在澳大利亞完成了在健康受試者中的I期臨床試驗，目前正在中國開展I/II期臨床試驗。本集團將全力以赴推進ALMB-0166在不同適應症的臨床研究工作，力爭該產品儘快上市。

承董事會命  
石藥集團有限公司  
主席  
蔡東晨

香港，二零二二年十二月二十九日

於本公告日期，董事會包括執行董事蔡東晨先生、張翠龍先生、王振國先生、潘衛東先生、王懷玉先生、李春雷博士、王慶喜博士、翟健文先生及姜昊博士；及獨立非執行董事王波先生、CHEN Chuan先生、王宏廣教授、歐振國先生、羅卓堅先生及李泉女士。