

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

**多恩達[®](鹽酸米托蒽醌脂質體注射液)用於治療
復發轉移性鼻咽癌III期臨床試驗完成首例患者給藥**

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**」)欣然宣布，本公司附屬公司石藥集團中諾藥業(石家莊)有限公司開發的多恩達[®](鹽酸米托蒽醌脂質體注射液)在中國開展的用於含鉑治療失敗的復發轉移性鼻咽癌III期臨床試驗完成首例患者給藥。

鼻咽癌(NPC)是頭頸部常見惡性腫瘤，約30%的鼻咽癌患者經過首次治療後仍會復發或轉移，晚期復發轉移性鼻咽癌的治療棘手，特別是針對一綫含鉑方案治療失敗的患者，治療藥物(包括化療、免疫治療等)選擇有限，療效欠佳，亟待探索新的藥物。

此項研究是一個在中國開展的隨機、開放、陽性對照、多中心的III期臨床試驗，目的是評價鹽酸米托蒽醌脂質體注射液聯合卡培他濱對比卡培他濱單藥治療在復發轉移性鼻咽癌受試者中的有效性與安全性。

多恩達[®]為本集團自主研發並具有知識產權的改良型新藥，於2022年1月獲批用於治療復發或難治性的外周T細胞淋巴瘤(PTCL)。該產品的活性成分為鹽酸米托蒽醌，採用脂質體作為藥物載體具有降低藥物峰濃度、減少心肌分布、增加腫瘤組織分布等優勢，可提高米托蒽醌的有效性和安全性。

多恩達[®]具有廣譜抗腫瘤活性，本集團將持續探索多恩達[®]在多種適應症上的應用，針對未滿足的臨床需求為患者提供安全有效的治療方案。

承董事會命
石藥集團有限公司
主席
蔡東晨

香港，2023年3月2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。