

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)

### 有關本集團產品利拉魯肽注射液的最新情況

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生物醫藥有限公司關於利拉魯肽注射液糖尿病適應症的上市申請，於二零二三年八月二十二日獲得中國國家藥品監督管理局受理，受理號為 CXSS2300067。

利拉魯肽是一種人胰高血糖素樣肽-1 (GLP-1) 類似物，用於成人 2 型糖尿病的治療，一天注射一次即可滿足患者的降糖需求。GLP-1 類似物能夠有效地控制血糖，減少低血糖風險，同時兼具減肥和心血管獲益等功效。

圍繞 GLP-1 靶點，本公司已佈局了創新藥和生物類似藥相結合的差異化產品管線：1 類創新藥 UBT251 注射液已於二零二三年六月十五日獲得臨床試驗註冊申請受理，本公司為國內首家、全球第二家以化學合成多肽法製備的長效 GLP-1/GIP/GCG 三激動劑申報臨床的企業；司美格魯肽注射液，於二零二二年十月二十五日獲准開展糖尿病適應症臨床試驗，另於二零二三年四月十七日獲得體重管理適應症的藥物臨床試驗批准。

未來，本公司將持續致力於新產品研發，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，二零二三年八月二十三日

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、宋敏教授及傅秋實博士。