

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倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



中國生物製藥有限公司

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

網站：www.sinobiopharm.com

(股份編號：1177)

自願公告

**TQC3302「ICS/LAMA/LABA軟霧吸入制劑」
臨床試驗申請獲NMPA批准**

中國生物製藥有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)董事會(「董事會」)宣佈，本集團自主研發的2.3類改良型新藥TQC3302「ICS/LAMA/LABA軟霧吸入制劑」吸入噴霧劑已獲得中國國家藥品監督管理局(NMPA)的臨床試驗批准，擬用於慢性阻塞性肺疾病(COPD)的維持治療。

TQC3302是依托本集團軟霧吸入技術平台開發的一款ICS(吸入性糖皮質激素) LAMA(長效抗膽鹼能藥物) LABA(長效 β 2受體激動劑)三聯復方制劑，已通過臨床前研究證實了其三聯組方的安全性。

軟霧吸入劑是新一代吸入劑型，利用機械動力以緩慢的細霧形式向患者遞送藥物。相較於傳統的霧化、干粉等劑型，軟霧吸入劑能使氣溶膠釋放時間更長、速度更慢，並減少藥物在口咽部的損失，使得藥物的肺部沉積率更高，同時對患者的手口協調性要求較低，對於兒童、老人等給藥困難人群同樣適用。

目前，全球尚無ICS/LAMA/LABA三聯復方軟霧吸入制劑獲批上市。本集團正在積極推進TQC3302的臨床開發，有望為COPD患者提供更多治療選擇。

承董事會命
中國生物製藥有限公司
主席
謝其潤

香港，二零二五年八月五日

於本公告日期，本公司董事會包括六位執行董事，即謝其潤女士、謝炳先生、鄭翔玲女士、謝承潤先生、謝忻先生及田舟山先生，以及五位獨立非執行董事，即陸正飛先生、李大魁先生、魯紅女士、張魯夫先生及李國棟醫生。