

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。



SINO BIOPHARMACEUTICAL LIMITED

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](http://www.sinobiopharm.com)

(股票編號：1177)

## 自願公告

### I類新藥「TDI01」獲批抗新冠肺炎臨床試驗

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，本公司附屬公司北京泰德製藥股份有限公司自主研發的I類創新藥「TDI01」已於二零二二年九月二十三日獲得中國國家藥品監督管理局批准開展新型冠狀病毒肺炎(「新冠肺炎」)的臨床試驗。TDI01是全球首個通過高選擇性地抑制ROCK2激酶來抑制新型冠狀病毒對宿主細胞的侵染，從而實現顯著抗擊新型冠狀病毒作用的小分子創新藥。TDI01此前已在中、美獲批開展特發性肺纖維化的臨床試驗，在中國獲批開展塵肺病臨床試驗。新冠肺炎為其第三個獲批開展臨床試驗的適應症，本集團還將繼續探索TDI01在更多適應症領域的應用。

TDI01作用機理是通過高選擇性地抑制ROCK2靶點來抑制病毒侵襲和複製來實現抗病毒作用，這是一種全新的抗病毒機制，在體外實驗及動物體內試驗中具有顯著的抑制新冠病毒的效果；同時具有抗炎、抗纖維化的作用。TDI01區別於目前全球和國內在研的傳統抗新冠病毒藥物，是一款全新機制、全新靶點、全新結構的I類小分子口服新冠治療藥物。TDI01目前已在美國完成了I期臨床試驗，安全性良好，目前在國內已完成臨床I期的人種橋接試驗。

TDI01在新冠肺炎適應臨床試驗的獲批，為全球抗擊新冠肺炎帶來了一種全新機制的潛在治療方案，TDI01在呼吸領域三大適應症臨床試驗的獲批，將進一步增加本集團在呼吸領域原創新藥的產品管線，為廣大的呼吸疾病患者帶來全新的治療選擇。

承董事會命  
中國生物製藥有限公司  
主席  
謝其潤

香港，二零二二年九月二十六日

於本公告日期，本公司董事會包括八位執行董事，即謝其潤女士、謝炳先生、鄭翔玲女士、謝承潤先生、謝忻先生、王善春先生、田舟山先生及李名沁女士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。