

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，概不就因本公告的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。



Shandong Boan Biotechnology Co., Ltd.

山东博安生物技术股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：6955)

自願性公告

博优诺®巴西上市許可申請獲受理

山东博安生物技术股份有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)董事會(「董事會」)宣布，本公司聯合商業合作夥伴共同推動博优诺®(貝伐珠單抗注射液)在巴西的上市許可申請，並於近日正式獲得巴西國家衛生監督管理局(ANVISA)受理。

博优诺®是博安生物自主研發的重組抗VEGF人源化單克隆抗體注射液，為安維汀®的生物類似藥。博优诺®已於2021年獲中華人民共和國(「中國」)國家藥品監督管理局批准上市，用於晚期、轉移性或復發性非小細胞肺癌和轉移性結直腸癌等多個癌種的治療。貝伐珠單抗注射液是抗腫瘤血管生成的代表性藥物，也是多種惡性腫瘤治療指南全球推薦的標準方案。博优诺®在華上市後，其明確的療效和良好的安全性已在臨床應用中獲得醫生和患者的認可。與此同時，該產品在海外的商業化布局也在加速推進中。

巴西是全球主要的新興醫藥市場之一，擁有廣闊的市場空間。IQVIA數據顯示：2021年巴西為全球第八大醫藥市場，並預計將於2026年躍升至全球第六位。巴西的藥品支出預計於2026年達到470-510億美元，2022年至2026年複合增長率(CAGR)達到7.5%-10.5%，高於全球及發達國家藥品支出的平均增速。

從當地患者需求來看，世界衛生組織國際癌症研究機構發布的數據顯示：2020年肺癌和結直腸癌位列巴西癌症新發病率排名前五位，存在大量未滿足的治療需求。貝伐珠單抗作為抗血管生成治療的優選藥物，在非小細胞肺癌、結直腸癌等惡性腫瘤治療中發揮著重要作用。

本公司相信，在當地龐大的患者需求以及該產品良好的臨床價值等多種因素的共同推動下，博优诺®在巴西將具有廣闊的市場前景。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.05條規定的警示聲明：我們無法確保我們將能最終成功開發及銷售該產品。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
山東博安生物技術股份有限公司
主席、首席執行官及執行董事
姜華

中華人民共和國，煙台，2023年4月11日

於本公告日期，本公司執行董事為姜華女士及竇昌林博士；本公司非執行董事為劉元沖先生、李莉女士及陳杰先生；及本公司獨立非執行董事為史錄文先生、戴繼雄先生及余家林博士。