

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.

### 山東博安生物技術股份有限公司

(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

#### 度拉糖肽注射液完成在美國授權

山東博安生物技術股份有限公司(「本公司」)董事會(「董事會」)宣佈，本公司已與合作夥伴就度拉糖肽注射液BA5101的美國市場權益達成授權協議。根據協議，合作夥伴將負責該產品在美國的商業化(包括上市申報、銷售等)，本公司將獲得首付款、里程碑付款以及銷售提成。

BA5101基於本公司的全球開發策略自主研發，已於2025年8月在中國獲批上市，是全球首個且當前唯一獲批上市的度易達®(Trulicity®)的生物類似藥。該產品亦在美國獲批開展臨床試驗並計劃未來在多個國家和地區開展商業化。

度拉糖肽是一種長效GLP-1(胰高血糖素樣肽-1)受體激動劑，每周給藥一次，可改善胰島β細胞功能，穩定、有效地降低血糖及糖化血紅蛋白(HbA1c)水平。除了實現良好的血糖控制外，度拉糖肽亦具備多重臨床獲益，包括減少主要心血管不良事件，減輕體重，對腎臟具有保護作用，且低血糖發生率低，胃腸道不良反應低；其每周一次的給藥頻率可減少患者用藥不便，有助於提升治療依從性。在美國，Trulicity®獲批作為飲食和運動的輔助手段，用於改善成人及≥10歲兒童2型糖尿病患者的血糖控制，以及用於降低已確診心血管疾病或具有多種心血管風險因素的2型糖尿病成人患者發生主要不良心血管事件的風險。

BA5101的研發過程嚴格遵循中國、美國、歐盟的生物類似藥相關指導原則，通過藥學、非臨床、人體藥代動力學、臨床有效性、安全性和免疫原性一系列逐步遞進的研究，科學、完整的確證了其與度易達®的整體相似性；二者在質量、有效性、安全性和免疫原性上高度相似，無臨床意義上的差異。BA5101有望提升度拉糖肽的用藥可及性，為全球廣大2型糖尿病患者提供高品質、可負擔的治療新選擇。

近年來，全球糖尿病負擔持續加重。國際糖尿病聯盟(IDF)數據顯示，2024年，美國和全球分別約有3,850萬和5.89億名成年糖尿病患者(20至79歲)；預計到2050年，患者人數將分別增至4,300萬和8.53億。公開財務報告顯示，2025年，Trulicity®的全球銷售額約為42.76億美元，在美銷售額為29.14億美元。

面對龐大的市場機遇，本公司攜手合作夥伴，整合資源、實現優勢互補，共同提升度拉糖肽的用藥可及性。該合作夥伴在美國擁有成熟的研發、質量、註冊、銷售團隊，是當地注射劑銷售管綫最完整的供應商之一。其在美國本土的銷售平台通過合作及收購等方式快速拓展美國製劑批件，並搭建起生物類似藥管綫，其生物製劑工廠已通過FDA現場審計。

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，2026年6月11日

於本公告日期，本公司執行董事為姜華女士及王盛翰先生；本公司非執行董事為劉元沖先生、李莉女士及李世旭先生；及本公司獨立非執行董事為史錄文教授、戴繼雄先生及余家林博士。