

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分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。



Sincere Pharmaceutical Group Limited

先聲藥業集團有限公司

(於香港註冊成立的有限公司)

(股份代號：2096)

自願公告

先必新®(依達拉奉右莰醇注射用濃溶液)

納入2026年版國家基本藥物目錄

本公告由先聲藥業集團有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)自願作出，以告知本公司股東及潛在投資者本集團最新業務更新。

本公司董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈，於2026年7月9日，本集團自主研發的1類創新藥先必新®(依達拉奉右莰醇注射用濃溶液)被正式納入《國家基本藥物目錄(2026年版)》，用於治療急性缺血性腦卒中(「AIS」)。根據基藥相關管理規定，全國各級公立醫療機構須按要求配備並優先使用目錄內藥品。本次入選有利於先必新®突破原有三甲醫院局限，加速下沉縣域、基層醫療市場，拓寬終端處方場景，疊加現有醫保資質，進一步提升藥品可及性，穩固本集團在急性腦卒中治療領域的競爭優勢。

關於先必新®

先必新®於2020年7月在中國獲批上市，2020年12月起納入國家醫保藥品目錄(NRDL)並於2024年11月成功續約。兩項大型III期研究TASTE(針對非取栓人群，發表於《Stroke》)與TASTE-2(針對取栓聯合人群，發表於《The BMJ》)結果證實：依達拉奉右莖醇單用、或與血管內取栓聯用，均能顯著提高AIS患者第90天的功能獨立比例，且安全性良好。同時，先必新®是《中國腦血管病臨床管理指南(第二版)》唯一II a類推薦的腦細胞保護劑，用於改善AIS患者臨床結局。作為急性缺血性卒中標準治療方案之一，先必新®上市以來已累計惠及超過600萬AIS患者。

關於本集團

本公司是一家創新與研發驅動的製藥公司，且本集團建設有「神經與腫瘤藥物研發全國重點實驗室」。本集團聚焦神經科學、抗腫瘤、自身免疫及抗感染領域，同時積極前瞻性佈局未來有重大臨床需求的疾病領域，履行「為患者而生」的企業使命。本公司以自主研發及協同創新雙輪驅動，與多家創新型企業、科研院校建立戰略合作夥伴關係。

承董事會命
先聲藥業集團有限公司
董事長兼執行董事
任晉生先生

香港，2026年7月9日

於本公告日期，董事會包括董事長兼執行董事任晉生先生；執行董事唐任宏先生、萬玉山先生及王熙女士；獨立非執行董事宋瑞霖先生、汪建國先生、王新華先生及宋嘉桓先生。