

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之任何損失承擔任何責任。



SHENZHEN HEPALINK PHARMACEUTICAL GROUP CO., LTD.
(深圳市海普瑞藥業集團股份有限公司)

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：9989)

自願公告
ENOPARIN獲得阿根廷批准

本公告乃由深圳市海普瑞藥業集團股份有限公司(「本公司」，連同其附屬公司，統稱「本集團」)自願刊發，以告知本公司股東及潛在投資者有關本集團業務的最新發展。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，旗下全資附屬公司深圳市天道醫藥有限公司生產的Enoparin(本集團依諾肝素鈉注射液領先藥物之一)已獲得阿根廷國家藥品、食品和醫療器械管理局(ANMAT)批准上市銷售：

許可基本信息

- (一) 產品名稱 : 依諾肝素鈉注射液
- (二) 註冊商品名 : Enoparin
- (三) 劑型 : 注射液
- (四) 規格 : 0.2ml: 20mg，0.4ml: 40mg，0.6ml: 60mg，0.8ml: 80mg
- (五) 適應症 : 1. 預防中高風險外科手術引起的靜脈血栓栓塞性
 疾病，特別是接受骨科或普外手術(包括癌症手術)的患者；

2. 預防急性疾病(如急性心力衰竭、呼吸衰竭、嚴重感染或風濕性疾病)引起的行動限制且靜脈血栓栓塞風險增加的患者的靜脈血栓栓塞性疾病；
3. 治療深靜脈血栓和肺栓塞，但需溶栓治療或手術的肺栓塞除外；
4. 活動性癌症患者深靜脈血栓和肺栓塞的長期治療及預防復發；
5. 用於血液透析體外循環中，預防血栓的形成；及
6. 急性冠狀動脈綜合征：
 - 與阿司匹林聯合，治療不穩定型心絞痛和非ST段抬高型心肌梗死；及
 - 治療急性ST段抬高型心肌梗死，包括需要接受藥物治療或經皮冠狀動脈介入治療(PCI)的患者。

(六) 許可有效期：五年

對本公司的裨益及影響

本次獲批，代表本集團海普瑞的依諾肝素鈉製劑將會於阿根廷市場進行銷售，將進一步提升本集團依諾肝素鈉製劑在全球的市場佔有率。我們認為本次核准是本集團製劑業務實施國際化佈局的另一個重要成果，再次證明本集團進軍海外市場的能力。未來，本集團將會持續發力，加速本集團拓展全球市場的進程及銷售通路建設，為後續進一步加強海外市場發展做好鋪墊。

截至本公告日，本公司依諾肝素鈉製劑在全球超過40個國家及地區獲批上市，其中重要獲批市場包括中國、美國、歐盟、英國、瑞士、波蘭、巴西、哥倫比亞、智利、加拿大、沙特、阿聯酋、馬來西亞、澳大利亞、新西蘭、泰國等。

特此公告。

承董事會命
深圳市海普瑞藥業集團股份有限公司
董事長
李鋌

中國深圳
二零二五年二月二十六日

於本公告日期，本公司執行董事為李鋌先生、李坦女士、單宇先生及張平先生；本公司獨立非執行董事為呂川博士、黃鵬先生及易銘先生。