长春高新技术产业(集团)股份有限公司 关于子公司天然全人源抗狂犬病毒单克隆抗体 CBB1 注射液 临床试验申请获得批准的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露的内容真实、准确、完整,没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

近日,长春高新技术产业(集团)股份有限公司(以下简称"公司")子公司——长春百克生物科技股份公司(以下简称"百克生物")收到国家药品监督管理局下发的天然全人源抗狂犬病毒单克隆抗体 CBB1 注射液的《药物临床试验批准通知书》。

现将相关情况公告如下:

一、《药物临床试验批准通知书》的主要信息

受理号: CXSL2200328

通知书编号: 2022LP01651

药品名称: 天然全人源抗狂犬病毒单克隆抗体 CBB1 注射液

结论:同意按照提交的方案开展用于被狂犬或其他携带狂犬病毒动物咬伤、抓伤患者的被动免疫的临床试验。

批准日期: 2022年10月8日

二、天然全人源抗狂犬病毒单克隆抗体 CBB1 注射液简介

狂犬病是一种急性、致命的神经系统疾病,几乎影响所有种类的哺乳动物,主要由狂犬病毒(rabies virus, RABV)引起,一旦出现临床症状,致死率接近100%。目前,狂犬病依然是公众健康的严重威胁。

狂犬病主要通过携带狂犬病病毒的动物咬、抓伤传播。除了狂犬病疫苗外,及时给予免疫球蛋白对于狂犬病暴露后预防(post exposure prophylaxis, PEP)至关重要。正确的狂犬病预防措施可以有效保护狂犬病暴露者,但是并非所有狂犬病暴露者都能及时得到治疗。其中一个重要原因是狂犬病免疫球蛋白在全球范围内供不应求。用于人类狂犬病 PEP 的传统 RIG 是多克隆免疫球蛋白,来源于免疫人类供

体(人狂犬病免疫球蛋白)的血浆或动物。血源性产品的高效性、流行地区的有限供应、批次间的变异性、成本和安全性,促使人们寻找预防人类狂犬病的新产品。因此,在暴露后预防治疗中,用重组单克隆抗体替代血浆制剂已成为一种必要的方法。

截至目前,印度有2款抗狂犬病毒单克隆抗体药物获得批准上市,中国有1款 抗狂犬病毒单克隆抗体药物获得批准上市。

三、对公司的影响

若该抗体品种顺利完成临床试验,并获批上市,有助于百克生物优化产品结构、 产业布局和主营业务的全面发展,增强公司长期盈利能力。

四、风险提示

- 1、百克生物的天然全人源抗狂犬病毒单克隆抗体 CBB1 注射液后续临床试验的 开展具有一定的不确定性,能否最终实现商业目的也存在一定的不确定性。
- 2、百克生物将按国家有关规定积极推进上述研发项目,并及时对项目后续进展情况履行信息披露义务。
- 3、本次天然全人源抗狂犬病毒单克隆抗体 CBB1 注射液取得药品临床试验批准 通知书对百克生物近期业绩不会产生重大影响,敬请广大投资者谨慎决策,注意防 范投资风险。

特此公告

长春高新技术产业(集团)股份有限公司 董事会 2022年10月11日