

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。

# Innovent

信達生物製藥

**INNOVENT BIOLOGICS, INC.**

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：1801)

## 內幕消息公告

### 達伯舒®(信迪利單抗注射液)列入新版國家醫保目錄

本公告乃信達生物製藥(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則(「上市規則」)第13.09(2)(a)條及證券及期貨條例(香港法例第571章)第XIVA部下的內幕消息條文(定義見上市規則)的規定而發出。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，根據2019年11月28日國家醫療保障局的最新公告，本集團與禮來公司(「禮來」)共同開發的創新藥物達伯舒®(IBI-308，通用名：信迪利單抗注射液)被列入新版國家醫保目錄(「國家醫保目錄」)乙類範圍。根據官方公告顯示，信迪利單抗是唯一成功列入國家醫保目錄的PD-1抑制劑。(醫保報銷細則等相關資訊，以政府公示資訊為準。)

達伯舒®(信迪利單抗注射液)進入新版國家醫保目錄證明其符合國家醫療保障局對藥品的臨床價值、病人獲益、創新程度等方面的認可。信迪利單抗能夠進入新版國家醫保目錄，將進一步幫助患者使用能夠負擔得起的新型免疫治療藥物，提高生命品質。

接下來，本公司將和各方繼續緊密配合推進醫保政策落地，加速信迪利單抗進入醫院的渠道，並持續與多方共同探索創新支付方式，力爭讓更多患者可以享受到科學進步的健康成果。

### 關於達伯舒®(信迪利單抗注射液)

達伯舒®(信迪利單抗注射液)是本集團和禮來在中國共同合作研發的具有國際品質的創新生物藥。其上市申請已正式獲得國家藥品監督管理局的批准，獲批的第一個適應症是復發／難治性經典型霍奇金淋巴瘤，並入選2019版中國臨床腫瘤學會(CSCO)淋巴瘤診療指南。達伯舒®(信迪利單抗注射液)於2019年11月成為唯一一個進入新版國家醫保目錄的PD-1抑制劑。

達伯舒®(信迪利單抗注射液)是一種人類免疫球蛋白G4(IgG4)單克隆抗體，能特異性結合T細胞表面的PD-1分子，從而阻斷導致腫瘤免疫耐受的PD-1／程式性死亡受體配體1(Programmed Cell Death-1 Ligand-1, PD-L1)通路，重新啟動淋巴細胞的抗腫瘤活性，從而達到治療腫瘤的目的。目前本集團有超過二十多個臨床研究(其中8項是註冊臨床試驗)正在進行，以探討信迪利單抗在其它實體腫瘤上的抗腫瘤安全性及有效性。本集團同時正在美國開展信迪利單抗注射液的臨床研究工作。

承董事會命  
信達生物製藥  
主席兼執行董事  
俞德超博士

中國香港，2019年11月28日

於本公告刊發日期，董事會包括主席兼執行董事俞德超博士及執行董事奚浩先生、非執行董事陳樹云先生及獨立非執行董事Charles Leland Cooney博士、許懿尹女士及陳凱先博士。