

香港交易及結算所有限公司和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。



## DAWNRAYS PHARMACEUTICAL (HOLDINGS) LIMITED 東瑞製藥（控股）有限公司\*

（於開曼群島註冊成立的有限公司）

（股份代號：2348）

### 有關本集團一個產品的最新情況

本公告乃由東瑞製藥(控股)有限公司(「本公司」)自願刊發，旨在為本公司股東及潛在投資者提供有關本公司及其附屬公司(統稱「本集團」)發展情況的最新資料。

本公司董事會（「董事會」）欣然宣佈，本集團附屬公司蘇州東瑞製藥有限公司(「蘇州東瑞」)的抗過敏藥物「鹽酸西替利嗪片10毫克」（商品名「西可韋」）已獲國家藥品監督管理局批准通過仿製藥質量和療效一致性評價(「一致性評價」)。

一致性評價是近年來國務院及國家藥品監督管理局重大的改革及監管措施，是從根本上保證所有仿製藥真正達到國際原研藥廠的質量標準和療效，使廣大民眾的治療和健康得到切實的保障。

\*僅供識別

鹽酸西替利嗪是一種臨床常用的抗過敏藥物，具有選擇性拮抗組胺H1受體的作用。對症治療下述疾病的過敏性相關症狀，如季節性鼻炎、常年性過敏性鼻炎、過敏性結膜炎及過敏引起的瘙癢和蕁麻疹。本集團產品「西可韋」自一九九八年上市以來，其優良質量得到臨床醫生和患者的高度認可。

新獲得一致性評價批件，不僅是對本集團長期以來堅持「質量第一」的方針及產品的質量和療效的進一步認可，同時也將進一步擴大市場，加速替代原研藥進程，為患者提供優質優價的用藥選擇。

承董事會命  
東瑞製藥（控股）有限公司  
主席  
李其玲

香港，二零二零年一月二日

於本公告刊發之日，本公司董事會成員包括三名執行董事李其玲女士、熊融禮先生及陳紹軍先生；一名非執行董事梁康民先生；以及三名獨立非執行董事勞同聲先生、EDE, Ronald Hao Xi先生及林明儀女士。