

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，並明確表示概不就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的任何損失承擔任何責任。



**CSPC PHARMACEUTICAL GROUP LIMITED**

**石藥集團有限公司**

(於香港註冊成立之有限公司)

(股份代號：1093)

自願公告

**JMT202 (重組全人源抗  $\beta$  KLOTHO 單克隆抗體)  
獲美國臨床試驗批准**

石藥集團有限公司(「本公司」)，連同其附屬公司「本集團」董事會(「董事會」)欣然宣布，本集團開發的重組全人源抗  $\beta$  Klotho 單克隆抗體藥物 JMT202(「該產品」)已獲美國食品藥品監督管理局(FDA)批准，可以在美國開展臨床研究。該產品亦已於2024年5月獲得中華人民共和國國家藥品監督管理局批准，目前正在中國開展臨床試驗。

該產品為 FGFR1c/  $\beta$  Klotho 受體激動劑，通過結合  $\beta$  Klotho 蛋白，特異性地激活 FGFR1c/  $\beta$  Klotho 受體複合物，從而模擬其天然配體 FGF21 蛋白的作用，以調控糖脂代謝。該產品潛在可用於治療血脂異常、代謝功能障礙相關脂肪性肝炎(MASH)、2型糖尿病和肥胖等代謝相關的疾病，且具有與其他調控糖脂代謝的靶點藥物(如GLP-1等)聯用的潛力。本次獲批的臨床適應症為高甘油三酯血症(HTG)。臨床前研究顯示，該產品具有良好的安全性和較長的給藥間隔，可顯著降低甘油三酯(TG)，同時具有降肝脂作用，具備較高的臨床開發價值。

承董事會命  
石藥集團有限公司  
主席  
蔡東晨

香港，2025年5月2日

於本公告日期，董事會包括執行董事蔡東晨先生、張翠龍先生、王振國先生、潘衛東先生、王懷玉先生、李春雷博士、姚兵博士、蔡鑫先生及陳衛平先生；及獨立非執行董事王波先生、CHEN Chuan先生、王宏廣教授、歐振國先生、羅卓堅先生及李泉女士。