

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

SYS6040 (抗體偶聯藥物)

在美國獲臨床試驗批准

石藥集團有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)董事會(「董事會」)欣然宣佈，本集團開發的SYS6040(抗體偶聯藥物)(「該產品」)的新藥臨床試驗(IND)申請已獲得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。該產品亦於2025年3月獲得中華人民共和國國家藥品監督管理局批准在中國開展臨床試驗。

該產品為一款單克隆抗體偶聯藥物，與腫瘤表面的特異性受體結合，通過內吞作用進入細胞並釋放毒素，達到殺傷腫瘤細胞的作用。本次獲批的臨床適應症為晚期實體瘤。臨床前研究顯示，該產品對多種癌症均有較好的抗腫瘤作用，具有較高的臨床開發價值。目前，本集團已在國內外提交該產品的多項專利申請。

承董事會命
石藥集團有限公司
主席
蔡東晨

香港，2025年6月10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。