

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。

本公告所作出的前瞻性陳述僅與本文作出該陳述當日的事件或資料有關。除法律規定外，於作出前瞻性陳述當日之後，無論是否出現新資料、未來事件或其他情況，我們並無責任更新或公開修改任何前瞻性陳述及預料之外的事件。請細閱本公告，並理解我們的實際未來業績或表現可能與預期有重大差異。本公告中有關我們或任何董事及／或本公司的意向的陳述或提述乃於本公告刊發日期作出。任何該等意向均可能因未來發展而出現變動。



CStone Pharmaceuticals

基石藥業

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：2616)

自願公告

基石藥業首次披露兩款自身免疫/炎症性疾病全新雙抗分子靶點

基石藥業(「本公司」或「基石藥業」)欣然宣佈，本公司首次披露兩款自主研發、針對自身免疫/炎症性疾病的雙特異性抗體藥物靶點：

- CS2013 (B細胞激活因子[BAFF]/ 增殖誘導配體[APRIL])；和
- CS2015 (OX40配體[OX40L]/ 胸腺基質淋巴細胞生成素[TSLP])。

這兩款藥物具備同類最佳/同類首創潛力，目前均處於臨床前候選化合物（PCC）確認階段，臨床前研究數據將在相關國際學術會議上公佈。此外，基石藥業計劃於2025年下半年啟動新藥臨床試驗申請（IND）準備工作。

藥物機制與開發價值：

CS2013通過差異化分子設計同步阻斷B細胞和漿細胞發育及存活所需的兩個關鍵配體-BAFF與APRIL，臨床前研究顯示其可觸發高效協同效應；同時較融合蛋白類藥物具備更優的藥代動力學特性，例如較長的半衰期，潛在更長的給藥間隔，支持皮下給藥等。擬開發適應症包括系統性紅斑狼瘡（SLE）、類風濕性關節炎（RA）、IgA腎病（IgAN）等多種B細胞相關自身免疫性疾病。

CS2015作為一款潛在同類首創、同時靶向OX40L（免疫應答細胞上的關鍵配體）和TSLP（上皮細胞分泌的重要預警分子）的雙抗，通過雙重抑制Th2介導炎症反應的關鍵調控因子，為特應性皮炎（AD）、哮喘等2型炎症性疾病提供新的治療策略；臨床前數據同樣顯示其具備長半衰期與皮下給藥潛力。

CEO引語：

基石藥業首席執行官、研發總裁、執行董事楊建新博士表示：

「自身免疫/炎症性疾病領域在全球範圍內存在顯著未滿足需求-疾病種類繁多、患者基數龐大、且多數需要終身用藥，使其逐漸成為僅次於腫瘤的第二大疾病市場。

與現有單抗藥物相比，基石藥業的CS2013有望通過對成熟靶點的協同阻斷實現治療升級，CS2015則有望開創全新作用機制，兩款藥物共同體現了我們拓展非腫瘤管線的戰略佈局，也是基石藥業踐行‘創新為驅動，成為改善全球患者健康的引領者’願景的重要實踐。」

關於基石藥業

基石藥業（香港聯交所代碼：2616）成立於2015年底，是一家專注於抗腫瘤藥物研發的創新型生物製藥公司。自成立以來，本公司致力於滿足中國和全球患者的殷切醫療需求，並取得了重大進展。迄今為止，本公司已成功上市4款創新藥，並獲得涵蓋9個適應症的16項新藥上市申請(NDA)批准。當前研發管線均衡配置了潛在同類首創或同類最優的抗體偶聯藥物(ADC)、多特异性抗體、免疫療法及精準治療藥物在內的16款候選藥物。同時，基石藥業亦擁有一支具有豐富經驗和能力的管理團隊，覆蓋從臨床前探索、臨床轉化、臨床開發、藥物生產、商務擴展和商業運營等關鍵環節。

如需瞭解有關基石藥業的更多資訊，請訪問：www.cstonepharma.com。

「上市規則」第18A.05條規定的警示聲明：本公司未必能夠成功地研發及推廣CS2013及CS2015。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時，務請審慎行事。

前瞻性陳述

概不保證本公告所載關於本集團業務發展之任何前瞻性聲明，或任何事宜將可達成、將真實發生或將實現或屬完整或準確。本公告所披露有關本集團財務及其他方面的數據亦未經其核數師審核或審閱。本公司股東及／或有意投資者於買賣本公司證券時務請審慎行事，不應過分依賴本公告所披露的資料。如有疑問，股東或有意投資者應諮詢專業顧問的意見。

承董事會命
基石藥業
李偉博士
主席

中華人民共和國，蘇州，2025年7月3日

於本公告刊發日期，本公司董事會包括主席兼非執行董事李偉博士、執行董事楊建新博士、非執行董事Kenneth Walton Hitchner III先生及胡正國先生以及獨立非執行董事胡定旭先生及何曄女士。