

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之內容概不負責，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之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

**GLP-1/GIP受體雙偏向性激動多肽長效注射液(SYH2082注射液)
在中國獲臨床試驗批准**

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GLP-1/GIP受體雙偏向性激動多肽長效注射液(SYH2082注射液)(「SYH2082」)已獲中華人民共和國國家藥品監督管理局批准，可在中國開展臨床試驗。SYH2082亦已於2026年2月獲美國食品藥品監督管理局(FDA)批准，可在美國開展臨床試驗。

SYH2082有望成為臨床開發階段具領先潛力的長效GLP-1/GIP受體雙重偏向性激動劑，每月給藥一次。依託本集團的長效制劑技術平台，SYH2082可實現月度給藥，提高患者依從性與用藥便捷性。

SYH2082可選擇性激活cAMP通路，降低 β -arrestin募集，從而減少受體內吞及脫敏，提升藥效並延長作用持續時間。同時，SYH2082結合長半衰期修飾平台技術和長效制劑平台技術，旨在實現給藥間隔內的持續減重。在臨床前研究中，SYH2082在長效減重及維持方面較同類上市產品表現出更優的療效，且支持每月一次的用藥方案。在毒理學研究中，SYH2082的耐受性良好，未觀察到顯著不良反應。

本次獲批的臨床適應症為肥胖或超重合併至少一種體重相關合併症人群的體重管理。此外，SYH2082亦具備改善成人2型糖尿病(T2DM)患者的血糖控制的潛力，帶來臨床獲益。本次臨床試驗的獲批，是本集團在代謝領域創新長效產品佈局的重要成果，為未來更多創新產品的開發奠定堅實基礎。

承董事會命
石藥集團有限公司
主席
蔡東晨

香港，2026年3月20日

於本公告日期，董事會包括執行董事蔡東晨先生、蔡磊博士、魏青杰先生、張翠龍先生、王振國先生、王懷玉先生、李春雷博士、姚兵博士、蔡鑫先生、陳衛平先生、屈志勇先生及張翊維先生；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。