

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。



KELUN-BIOTECH
科倫博泰

Sichuan Kelun-Biotech Biopharmaceutical Co., Ltd.
四川科倫博泰生物醫藥股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：6990)

自願公告

SKB103新藥臨床試驗申請獲國家藥品監督管理局批准

四川科倫博泰生物醫藥股份有限公司(「本公司」)董事(「董事」)董事會(「董事會」)欣然宣佈，本公司自主研發的新型靶向腫瘤相關抗原及免疫腫瘤學抗原(TAA-程序性細胞死亡配體1 (PD-L1))的雙特異性抗體偶聯藥物(bsADC) SKB103的新藥臨床試驗(IND)申請已獲國家藥品監督管理局(NMPA)藥品審評中心(CDE)批准，用於治療晚期實體瘤。這是本公司首個進入臨床階段的TAA-PD-L1 bsADC，也是繼SKB571之後第二款進入臨床階段的用於腫瘤治療的bsADC。

作為ADC領域的行業領軍者之一，本公司已建立起堅實的領先優勢。目前，本公司自主研發的靶向人滋養細胞表面抗原2 (TROP2) ADC、靶向人類表皮生長因數受體2 (HER2) ADC均已獲批上市，並展現出顯著的臨床療效及差異化的競爭優勢。與此同時，本公司著眼於腫瘤治療的迭代升級，持續拓展創新佈局，構建了涵蓋放射性核素偶聯藥物(RDC)、bsADC等前沿療法的多元化管線矩陣，全力推動腫瘤現有治療模式的突破與革新。

關於SKB103

SKB103是本公司基於專有的OptiDC™平台研發的一款潛在同類最佳新型TAA-PD-L1 bsADC。作為單一分子，SKB103在設計上有望同時實現腫瘤靶向遞送細胞毒載荷及腫瘤免疫微環境調節。在臨床前研究中，SKB103展現出優異的抗腫瘤活性和安全性，其突出的腫瘤治療潛力為後續臨床開發提供了有力支撐。

風險提示

SKB103最終不一定能夠成功開發及商業化。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司證券時務請審慎行事。

承董事會命
四川科倫博泰生物醫藥股份有限公司
董事長兼非執行董事
劉革新

香港，2026年3月24日

於本公告日期，董事會包括董事長兼非執行董事劉革新先生；執行董事葛均友博士；非執行董事劉思川先生、賴德貴先生、馮昊先生、廖益虹女士及曾學波先生；及獨立非執行董事鄭強博士、涂文偉博士、金錦萍博士及李越冬博士。