

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。



## SINO BIOPHARMACEUTICAL LIMITED 中國生物製藥有限公司

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

網站：[www.sbpgroup.com](http://www.sbpgroup.com)

(股份編號：1177)

### 自願公告

#### 禮新醫藥於AACR 2026公布MK-2010/LM-299初步臨床數據

中國生物製藥有限公司(「本公司」)，連同其附屬公司統稱「本集團」董事會(「董事會」)宣佈，本集團全資附屬公司禮新醫藥科技(上海)有限公司(「禮新醫藥」)自主研發的創新藥MK-2010/LM-299「PD-1/VEGF雙抗」於2026年美國癌症研究協會(AACR)年會公布初步臨床數據。

2024年11月，禮新醫藥與美國新澤西州羅威市默克公司(在美國和加拿大以外的地區被稱為「默沙東」)達成全球獨家授權協議，授予默沙東在全球範圍內開發、生產和商業化LM-299的獨家許可。

MK-2010/LM-299是一款在研的四價雙特異性抗體，同時靶向程序性細胞死亡蛋白-1 (PD-1)及血管內皮生長因子(VEGF)，其採用IgG-VHH融合結構並具有Fc $\gamma$  沉澱功能。無論是通過聯合給藥還是雙特異性抗體，基於PD-1抑制聯合VEGF阻斷的治療策略已在多種晚期實體瘤中顯示出臨床療效。

摘要編號：CT057/17

標題：MK-2010 (PD-1 × VEGF雙特異性抗體)首次人體研究的初步結果

Preliminary Results From the First-in-Human Study of MK-2010, a PD-1xVEGF Bispecific Antibody

關鍵安全性與療效數據 (1/2期研究)：

- 共112例患者接受治療，包括劑量遞增隊列(n=40)和非小細胞肺癌(NSCLC)擴展隊列(n=72)，其中包含重度經治患者(68%有既往系統治療史，60%既往接受過抗PD-(L)1治療，26%既往接受過抗VEGF治療)。
- MK-2010/LM-299表現出可控的安全性特徵，未觀察到5級治療相關不良事件(TRAES)，1例因TRAES導致停藥(發生於劑量遞增隊列)。NSCLC擴展隊列中，TRAES多為低級別，3-4級TRAES發生率低(17-27%)，未報告治療相關死亡；VEGF抑制劑相關毒性可控，且絕大多數為≤3級。
- 已觀察到初步的抗腫瘤活性，在NSCLC擴展隊列的初治患者中，20 mg/kg Q3W組和30 mg/kg Q3W組的未確認客觀緩解率(ORR)分別為55%和44%。
- 藥代動力學分析顯示，平均半衰期估計為9.5-12.6天。

在NSCLC患者一線治療中，MK-2010/LM-299於20 mg/kg Q3W劑量水平下的ORR高達55%，≥3級TRAES發生率僅為17%。上述早期數據表明，MK-2010/LM-299在測試劑量範圍內表現出可控的安全性和初步抗腫瘤活性，支持其作為單藥或聯合治療的進一步開發。

承董事會命  
中國生物製藥有限公司  
主席  
謝其潤

香港，二零二六年四月十九日

於本公告日期，本公司董事會包括六位執行董事，即謝其潤女士、謝炳先生、鄭翔玲女士、謝承潤先生、謝忻先生及田舟山先生，以及五位獨立非執行董事，即陸正飛先生、李大魁先生、魯紅女士、張魯夫先生及李國棟醫生。