

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。



IMPACT Therapeutics, Inc
南京英派藥業股份有限公司
(於中華人民共和國成立的股份有限公司)
(股份代號：7630)

自願性公告

IMP1734於2026年ASCO年會公佈I/II期臨床數據

本公告由南京英派藥業股份有限公司（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）自願作出，以向本公司股東（「股東」）及潛在投資者提供本公司最新的業務更新情況。

本公司董事（「董事」）會（「董事會」）欣然宣佈，於2026年5月29日至6月2日在美國芝加哥舉辦的2026年美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會上，以壁報形式發佈高選擇性PARP1抑制劑IMP1734（亦稱為EIK1003）的最新I/II期臨床數據。該壁報（摘要編號：#3102）展示了IMP1734單藥治療及聯合紫杉醇治療晚期實體瘤的安全性與初步有效性數據。

獲選參加2026年ASCO年會的該研究詳細資料如下：

標題：PARP1選擇性抑制劑EIK1003（IMP1734）聯合紫杉醇與單藥治療晚期實體瘤I/II期研究EIK1003-001的初步聯合用藥及最新單藥治療結果

核心要點：

IMP1734單藥治療（隊列1A）更新結果

在49名可評估的晚期實體瘤患者中，客觀緩解率(ORR)為14.3%，7名均為部分緩解(PR)。疾病控制率(DCR)為38.8%。確認緩解者的中位緩解持續時間(DOR)為7.8個月（範圍：6.0-15.9+個月）。在PARP抑制劑初治患者中，ORR達26.7%。安全性特徵與此前公佈的數據一致，總體較優。

IMP1734聯合周療紫杉醇(隊列1C)結果

在53名可評估患者中，ORR達24.5%，包括1例確認的完全緩解(CR)和12例部分緩解(PR)。其中，92%的應答者既往曾接受過紫杉烷類藥物治療，表明儘管既往曾接受過紫杉烷類藥物治療，但仍觀察到抗腫瘤活性。按腫瘤類型劃分，上皮性卵巢癌患者ORR為29.6%，乳腺癌(HER2-)患者ORR為19.2%。IMP1734聯合周療紫杉醇在晚期經治人群中表現出可控的安全性，3級及以上TEAEs發生率為75.0%，主要為中性粒細胞減少(50.0%)和貧血(13.3%)。所有8名發生3級及以上貧血的受試者在基線時均患有1-2級貧血。未觀察到非預期的安全性信號，在這一經過多線治療的人群中，血液學毒性特徵可控，且與周療紫杉醇的影響一致。

結論：IMP1734單藥在攜帶HRR突變且經多線治療的晚期實體瘤患者中顯示出持久的抗腫瘤活性與良好的安全性。IMP1734與周療紫杉醇聯合治療的臨床數據，首次在臨床上證實了PARP1選擇性抑制劑可與細胞毒性化療安全聯用，從而實現了過往使用非選擇性PARP抑制劑無法實現的聯合治療方案。

關於IMP1734

IMP1734是一種新型PARP1選擇性抑制劑，具有高抑制PARP1活性和低抑制PARP2活性的特點。臨床前體內模型顯示出高抗腫瘤活性和寬治療窗的特點。與目前已上市的非選擇性PARP1/2抑制劑相比，IMP1734改善的治療指數支持其作為單藥及與其他藥物聯合的臨床開發。總體而言，I期研究顯示其血液學毒性發生率相對較低，且在多數探索過的劑量下均觀察到臨床活性，表現為靶病灶縮小和持久緩解。此外，目前正持續評估該藥物分別與阿比特龍、紫杉醇聯合使用的耐受性和有效性，該等聯合研究的結果將於未來的醫學會議上披露。有關IMP1734臨床試驗的更多信息，請訪問<https://clinicaltrials.gov/study/NCT06253130>。

2023年5月，本公司與Eikon Therapeutics, Inc. (「**EIKON**」) 訂立獨家全球授權及合作協議。根據該協議，EIKON獲得了IMP1734及其他PARP1選擇性抑制劑在大中華區以外所有區域內共同開發、註冊、生產及商業化的獨家權利。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.05條規定的警示聲明：本公司無法保證IMP1734最終能成功開發及上市。股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
南京英派藥業股份有限公司
執行董事兼首席執行官
蔡遂雄博士

香港，2026年6月1日

於本公告日期，董事會包括(i)執行董事蔡遂雄博士、田野博士及馬寧女士；(ii)非執行董事徐聰博士、Qiang XU博士及劉濤先生；及(iii)獨立非執行董事郭明博士、蕭志雄先生及邵黎明博士。