

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份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

**首款基於mRNA-LNP的雙靶點CAR-T細胞注射液(SYS6063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，本集團開發的首款基於mRNA-LNP的雙靶點嵌合抗原受體(「CAR」)-T細胞注射液(SYS6063注射液)(「該產品」)，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。

該產品為全球首款獲批臨床試驗的基於mRNA-LNP的雙靶點細胞治療產品，通過表達可特异性識別白細胞分化抗原19(「CD19」)與B細胞成熟抗原(「BCMA」)的CAR，精準識別並清除患者體內CD19和BCMA陽性的細胞，從而達到治療目的。雙靶點協同作用可從源頭清除致病性細胞，從根本上改善患者病情，以解決傳統治療無法根治、易復發的痛點。臨床前研究顯示，該產品可顯著殺傷CD19和BCMA陽性細胞，並具有良好的安全性和有效性。

本次獲批的臨床適應症為復發難治性系統性紅斑狼瘡。此外，該產品有望用於治療重症肌無力(MG)、類風濕關節炎(RA)、抗中性粒細胞胞漿抗體(ANCA)相關性血管炎等其他B細胞／漿細胞介導的自身免疫疾病，同時可拓展至復發／難治性多發性骨髓瘤(MM)、B細胞淋巴瘤等血液腫瘤，具有較高的臨床開發價值。該產品臨床試驗的獲批，是本集團在細胞治療領域佈局的又一個重要成果，為包括體內生成CAR-T在內的細胞治療產品的開發奠定了良好基礎。

承董事會命  
石藥集團有限公司  
主席  
蔡東晨

香港，2026年6月2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。