

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。



**SUNSHINE LAKE PHARMA CO., LTD.**

**廣東東陽光藥業股份有限公司**

(在中華人民共和國註冊成立之股份有限公司)

(股份代號：6887)

自願性公告

**靶向LY6G6D/4-1BB雙特異性抗體新藥HEC-921注射液  
臨床試驗申請  
獲中國國家藥品監督管理局受理**

本公告由廣東東陽光藥業股份有限公司(連同其附屬公司統稱「本集團」)自願刊發。

二零二六年六月十八日，中國國家藥品監督管理局藥品審評中心(「藥品審評中心」)正式受理本集團提交的靶向LY6G6D/4-1BB雙特異性抗體新藥HEC-921注射液臨床試驗申請，預計將於二零二六年正式啟動I期臨床研究。

**一、抗體藥物信息**

HEC-921為本公司自主研發的雙特異性抗體藥物，擬用於治療晚期實體瘤，以LY6G6D陽性結直腸癌為主要開發方向。HEC-921通過腫瘤靶向依賴的免疫激活設計，利用LY6G6D靶點實現腫瘤組織特異性富集，同時通過4-1BB通路在腫瘤微環境中進行區域性免疫激活，發揮抗腫瘤作用。據本公司所知及根據公開可得資料，截至本公告日期，國內外尚無同類產品申請臨床。

截至本公告日期，HEC-921已完成支持本次臨床試驗申請所需的藥學(CMC)、藥理藥效、藥代動力學及動物安全性評價等關鍵研究工作。臨床前研究顯示，其在多個動物模型中表現出優異抗腫瘤活性，與抗PD-1抗體及化療聯用具有協同作用，並在食蟹猴中展現良好安全性。

## 二、項目意義

結直腸癌是全球高發惡性腫瘤之一，晚期患者仍存在顯著未滿足臨床需求。HEC-921憑藉創新的LY6G6D/4-1BB雙特異性抗體設計，有望在提升療效的同時改善安全性，具有重要的臨床開發價值。

本集團持續聚焦腫瘤創新藥研發，圍繞腫瘤免疫治療及精準治療領域進行前瞻性布局，並已成功建立以4-1BB為核心的TCE技術平台。目前，進展較快的項目HEC-921臨床試驗申請已獲受理。此外，依託該技術平台，集團同步開發的4-1BB/CDH17雙特異性抗體等多項臨床前管線亦正按計劃順利推進，預期未來將陸續申報進入臨床試驗階段。

**風險提示：**新藥研發具有週期長、投入高及不確定性等特點。HEC-921後續臨床研究及商業化進程存在不確定性，投資者應注意投資風險。

承董事會命  
廣東東陽光藥業股份有限公司  
董事長  
張英俊博士

中國，東莞  
二零二六年六月十八日

於本公告日期，執行董事為張英俊博士及李文佳博士，非執行董事為張寓帥先生、唐新發先生、朱英偉先生、曾學波先生、東曉維女士、王蕾女士，以及獨立非執行董事為李新天博士、馬大為博士、尹航博士、林愛梅博士及葉濤博士。