

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

**SYS6043用於治療鉑耐藥晚期卵巢癌、
原發性腹膜癌以及輸卵管癌的III期
臨床試驗在中國首家中心正式啟動**

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，本集團一項評價其開發的SYS6043(B7-H3-ADC)(「該產品」)對比研究者選擇的化療，用於治療鉑耐藥晚期卵巢癌、原發性腹膜癌以及輸卵管癌參與者的隨機、多中心、開放標籤的III期臨床試驗，已在中國首家中心正式啟動。

該產品為本集團研製的靶向B7-H3的抗體偶聯藥物(ADC)，其抗體部分可特異性結合表達B7-H3的細胞表面並內化入細胞；其連接子-藥物(Linker-Drug)為四肽連接子偶聯拓撲異構酶I抑制劑，可經蛋白酶特異性剪切後釋放小分子毒素殺傷腫瘤細胞，並發揮旁觀者效應非特異性殺傷周圍的腫瘤組織細胞。與採用傳統野生型可結晶片段(Fc)的抗體不同，該產品可減少淋巴細胞攝取，降低脫靶毒性風險，從而提高治療的安全性。

本集團於2026年7月收到中華人民共和國國家藥品監督管理局簽發的藥物臨床試驗批准通知書，獲批後啟動一項評價該產品對比研究者選擇的化療用於鉑耐藥晚期卵巢癌、原發性腹膜癌以及輸卵管癌參與者的隨機、多中心、開放標籤、陽性對照的III期臨床試驗。

該Ⅲ期臨床試驗旨在評價該產品與研究者選擇的化療方案，在治療鉑耐藥晚期卵巢癌、原發性腹膜癌以及輸卵管癌參與者中的臨床有效性和安全性。目前，受試者招募和篩選工作正在積極推進中。

承董事會命
石藥集團有限公司
主席
蔡東晨

香港，2026年7月16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、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。