

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。



Suzhou Ribo Life Science Co., Ltd.

蘇州瑞博生物技術股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：6938)

自願公告

核心產品VORTOSIRAN針對CAD的2A期積極研究結果

本公告由蘇州瑞博生物技術股份有限公司（「本公司」，連同其子公司統稱「本集團」）自願作出，旨在向本公司股東（「股東」）及潛在投資者提供本集團研發進展的最新情況。

本公司董事（「董事」）會（「董事會」）欣然宣佈，本公司在上海舉行的大國新藥全球會議上公佈了在歐洲進行的評估vortosiran (RBD4059) (靶向凝血因子XI (FXI) 的小干擾RNA (siRNA)療法) 針對慢性冠狀動脈疾病(CAD)患者的2a期研究的積極結果。

該項隨機、雙盲、安慰劑對照研究顯示，在接受阿司匹林標準治療的患者中，vortosiran總體耐受性良好，可顯著、劑量依賴且持久地抑制FXI活性。該項試驗納入具有心肌梗死病史且接受阿司匹林治療的慢性CAD患者。在完成高劑量vortosiran給藥療程、維持劑量為400 mg的患者中，FXI活性平均最大降幅達到92%，且在給藥後持續數月。該等數據為在不同適應症中採用每3至6個月一次的給藥間隔提供了支持。FXI活性抑制明顯高於目前處於3期臨床開發、通常每日給藥一次或兩次的在研小分子藥物預估的水平。尤為重要的是，本項試驗未出現與治療相關的嚴重不良事件、大出血事件或具有臨床相關性的非大出血事件。

上述結果在CAD患者中提供了全球首個siRNA介導FXI抑制的臨床概念驗證，支持vortosiran作為差異化、長效抗血栓療法的開發潛力。通過靶向FXI，vortosiran旨在降低血栓形成風險，同時保留機體止血功能，有望解決心血管疾病領域的重大未滿足醫療需求。

Vortosiran是基於RiboGalSTAR™肝靶向技術平台自主研發的GalNAc偶聯siRNA候選藥物。通過特異性抑制FXI合成，vortosiran阻斷內源性凝血途徑，實現強效的抗血栓活性。有力的人類遺傳學證據表明，FXI水平天然偏低的人群罹患血栓性疾病概率較低，且不會相應增加自發性出血風險。因此，FXI抑制已成為當前極具前景的潛在治療手段，既能有效預防血栓形成，同時相較於現有抗凝療法具有更高的安全性。

Vortosiran最終可能無法成功開發及商業化。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
蘇州瑞博生物技術股份有限公司
董事長
梁子才

香港，2026年7月22日

截至本公告日期，執行董事為梁子才博士、甘黎明博士及張鴻雁博士，非執行董事為戚飛博士、李東方先生及李宇輝先生，及獨立非執行董事為宇學峰博士、馬朝松先生及王瑞平先生。