

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

**SYS6026注射液用於治療HPV16或18型
相關宮頸高級別鱗狀上皮內病變的II期臨床試驗在中國正式啟動**

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，本集團開發的SYS6026注射液(「該產品」)用於治療人乳頭瘤病毒(「HPV」)16或18型相關宮頸高級別鱗狀上皮內病變(「HSIL」)的II期臨床試驗，已在中國正式啟動。

該產品是一種治療性mRNA疫苗，註冊類別為治療用生物製品1類，其作用靶點為HPV16和18亞型E6和E7蛋白抗原。該產品通過脂質納米粒(LNP)遞送進入細胞後，在細胞內翻譯表達E6和E7蛋白，進而被人類白細胞抗原(HLA)分子遞呈在細胞表面，誘導機體產生E6和E7特異性T細胞，殺滅表達靶抗原基因的HPV感染細胞或腫瘤細胞。

HPV16和18型是目前已知致病性最強的HPV亞型，約10%感染HPV16或18型的女性會在感染後3年內發展至高級別宮頸癌前病變，超過70%的高級別宮頸病變和宮頸癌與HPV16或18型相關。作為一種新的非手術型治療方案，該產品有望為HPV16或18型相關HSIL提供新的治療選擇。

此前，本集團已於2024年11月收到中華人民共和國國家藥品監督管理局簽發的臨床試驗批准通知書，並隨後啟動了評價該產品在HPV16或18型相關HSIL患者中安全性和耐受性的I期臨床試驗。本次啟動的II期臨床試驗為一項多中心、隨機、雙盲、安慰劑對照臨床研究，旨在評價該產品對比安慰劑治療HPV16或18型相關HSIL參與者有效性和安全性。目前，項目參與者的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22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。