

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SPAF的2B期臨床試驗獲EMA批准

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，歐洲藥品管理局(EMA)已批准啟動評估vortosiran (RBD4059)的2b期臨床試驗ORBIT-XI-AF，這是全球首創且開發進度最為領先的靶向XI凝血因子(FXI)的小干擾核酸(siRNA)療法，用於心房顫動患者的中風預防(SPAF)。該項2b期多區域臨床試驗(MRCT)獲批標誌著vortosiran的重要里程碑，並突顯下一代抗凝治療的全球開發戰略。此亦使本公司能夠將該項目推進至全球臨床開發的下一階段。

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28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。