

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

**SYS6090注射液用於治療結直腸癌的Ib/II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，本集團開發的SYS6090注射液(「該產品」)聯合治療方案用於治療結直腸癌的Ib/II期臨床試驗(SYS6090-008)已於中國首家研究中心正式啟動。

該產品註冊分類為治療用生物製品1類，是一種重組全人源抗程序性細胞死亡受體1(「PD-1」)且融合白介素-15(「IL-15」)的融合蛋白，可通過其左臂靶向PD-1陽性腫瘤浸潤免疫細胞，阻斷PD-1和程序性死亡配體1(PD-L1)相互作用導致的免疫抑制功能；同時通過其右臂結合IL-15受體，激活其下游信號通路，進一步促進相關免疫細胞的活化和增殖。臨床前研究結果顯示，該產品可顯著抑制腫瘤生長，安全耐受性良好，且相較於其他PD-1單抗藥物及IL-15藥物顯示出更高的藥效活性。

此前，本集團已於2026年3月收到中華人民共和國國家藥品監督管理局就該產品簽發的藥物臨床試驗批准通知書，並於獲批後啟動SYS6090-008臨床試驗。本次獲批的臨床試驗是一項開放、多中心的Ib/II期臨床試驗，旨在評估該產品聯合治療方案在結直腸癌參與者中的安全性、耐受性和有效性。

本集團後續將基於該項研究的結果，繼續推進該產品聯合治療在結直腸癌參與者中的Ⅲ期確證性臨床試驗，進一步驗證該產品聯合治療方案的臨床價值。目前，SYS6090-008研究的參與者招募與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8月3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。