

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，並明確表示概不就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。



**CSPC PHARMACEUTICAL GROUP LIMITED**

**石藥集團有限公司**

(於香港註冊成立的有限公司)

(股份代號：1093)

**自願公告**

**抗體藥物偶聯物「SYSA1801」  
獲美國臨床試驗批准**

石藥集團有限公司(「**本公司**」，連同其附屬公司「**本集團**」)董事會(「**董事會**」)欣然宣佈，本集團研發的抗體藥物偶聯物(Antibody-Drug Conjugate)「SYSA1801」(「**該產品**」)的試驗性新藥(IND)申請已獲美國食品藥品監督管理局(FDA)批准，可開展Claudin 18.2陽性表達的晚期胰腺癌的臨床試驗。此I期臨床試驗將會評估SYSA1801的安全性、耐受性、藥代動力學特性及初步療效。

SYSA1801是一種創新(同類首創)的抗Claudin 18.2單克隆抗體藥物偶聯物。臨床前體外和體內的動物試驗顯示該產品能有效通過抗Claudin 18.2抗體靶向腫瘤細胞並發生內吞，將小分子毒素帶入腫瘤細胞而起到抗腫瘤作用。臨床前研究顯示，該產品對胰腺癌具有優異的體內外活性和良好的安全性，極有希望在臨床試驗中展現出良好治療效果。

該產品已於二零二一年獲美國FDA頒發針對治療胰腺癌的孤兒藥資格認定。本集團將全力推進該產品的臨床試驗，力爭該產品儘快上市。

承董事會命  
石藥集團有限公司  
主席  
蔡東晨

香港，二零二一年七月十六日

於本公告日期，董事會包括執行董事蔡東晨先生、張翠龍先生、王振國先生、潘衛東先生、王懷玉先生、李春雷博士、王慶喜博士、翟健文先生及姜昊博士；及獨立非執行董事王波先生、CHEN Chuan先生、王宏廣教授、歐振國先生及羅卓堅先生。