

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

(於香港註冊成立之有限公司)

(股份代號：1093)

自願公告

JMT203 (抗GFRAL單克隆抗體) 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，本公司附屬公司上海津曼特生物科技有限公司自主研發的抗體藥物JMT203(「該產品」)已獲美國食品藥品監督管理局(FDA)批准，可以在美國開展臨床研究。此前，該產品已經於2023年6月獲得中華人民共和國國家藥品監督管理局批准，並正在中國開展臨床試驗。

該產品為本集團自主研發的抗GDNF家族受體蛋白(GFRAL)重組人源化單克隆抗體，能有效拮抗GDF15-GFRAL/RET信號，具有食欲和代謝調節作用，可潛在逆轉或者減輕由腫瘤以及化療藥物引起的體重降低、厭食和肌肉萎縮等惡病質症狀，從而有效提高腫瘤病人的生活品質。本次獲批的臨床適應症為腫瘤惡病質，臨床前研究顯示該產品具有良好的安全性，可顯著抑制惡病質小鼠的體重下降、增加其非空腹血糖和前爪握力，從而改善惡病質症狀，進而提高惡病質小鼠的帶瘤存活率，與抗腫瘤治療聯用顯著增加治療耐受性、延長生存期。

目前，全球範圍內尚未有GDF15或GFRAL靶點藥物上市，該產品有望成為治療腫瘤惡病質的有效藥物，具有較高的臨床開發價值。

承董事會命
石藥集團有限公司
主席
蔡東晨

香港，2025年4月22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、姚兵博士、蔡鑫先生及陳衛平先生；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。