

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。



Hansoh Pharmaceutical Group Company Limited

翰森製藥集團有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：3692)

自願公告

**B7-H4 靶向抗體-藥物偶聯物 HS-20089
獲國家藥品監督管理局納入突破性治療藥物**

翰森製藥集團有限公司（「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，於二零二五年五月一日，本集團自研 B7-H4 靶向抗體-藥物偶聯物（「ADC」）注射用 HS-20089（「該產品」）獲中國國家藥品監督管理局（NMPA）批准納入突破性治療藥物，擬定適應症為用於鉑耐藥復發上皮性卵巢癌、輸卵管癌或原發性腹膜癌患者。

關於 HS-20089

HS-20089 是一種 B7-H4 靶向 ADC，其有效載荷為拓撲異構酶抑制劑（TOPOi），正於中國開展用於治療卵巢癌以及其他婦科腫瘤的多項臨床研究，其中最高研究階段為臨床 III 期。於二零二三年十月二十日，本集團與 GlaxoSmithKline Intellectual Property (No.4) Limited（「GSK」）訂立獨家許可協議，授予 GSK 全球獨佔許可（不含中國內地、香港、澳門及台灣），以開發、生產及商業化該產品，該產品目前正由 GSK 開展海外 I 期臨床試驗。

承董事會命
翰森製藥集團有限公司
主席
鍾慧娟

香港，二零二五年五月一日

於本公告日期，董事會成員包括主席兼執行董事鍾慧娟女士、執行董事孫遠女士及呂愛鋒博士；及獨立非執行董事林國強先生、陳尚偉先生及楊東濤女士。