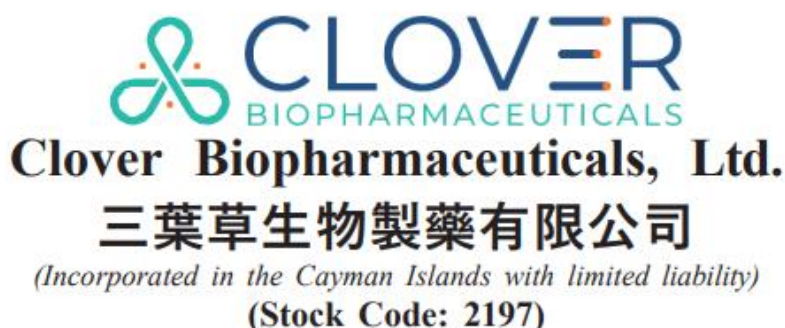


香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部份內容所產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



自願公告

三葉草生物啟動呼吸道合胞病毒 (RSV) + 人偏肺病毒 (hMPV) ± 副流感病毒 3 型 (PIV3) 呼吸道聯合疫苗候選產品 I 期臨床試驗

本公告由三葉草生物製藥有限公司（「本公司」或「三葉草生物」，連同其附屬公司統稱「本集團」）董事（「董事」）會（「董事會」）自願作出，以知會本公司股東及潛在投資者本集團最新的業務發展狀況。

本公司欣然宣佈，一項評估 SCB-1022 (RSV + hMPV) 及 SCB-1033 (RSV + hMPV + PIV3) 呼吸道聯合疫苗候選產品的 I 期臨床試驗已完成首批受試者入組。該等疫苗候選產品開發的融合前穩定的 F (PreF) 三聚體亞單位疫苗抗原基於三葉草生物的蛋白質三聚體化疫苗技術平台。

三葉草生物於 2024 年 10 月公佈其未使用佐劑的 RSV PreF 疫苗候選產品 (SCB-1019) 在 70 名老年受試者(60-85 歲)中開展的 I 期臨床試驗結果，與葛蘭素史克 (GSK) 使用 AS01E 佐劑的 RSV 疫苗 AREXVY 進行頭對頭比較後，臨床結果顯示 SCB-1019 具備潛在同類最佳的免疫原性與耐受性綜合特徵。該臨床結果支持本公司將 SCB-1019 與同樣利用蛋白質三聚體化平台開發的 hMPV 及 PIV3 融合前 F-三聚體抗原進行聯合疫苗的進一步開發及評估。

三葉草生物正在進行的聯合疫苗候選產品 I 期臨床試驗將入組多達 192 名老年受試者 (60-85 歲)，受試者將隨機分配接種 SCB-1022 (RSV + hMPV), SCB-1033 (RSV + hMPV + PIV3) 或對照組 SCB-1019 (RSV)。該臨床研究將評估安全性，反應原性及免疫原性。

本公司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
三葉草生物製藥有限公司
董事長
梁朋博士

中國上海，2025 年 6 月 17 日

於本公告日期，董事會包括執行董事梁朋博士及梁果先生；非執行董事王曉東博士、Donna Marie AMBROSINO 博士及 Ralf Leo CLEMENS 博士；以及獨立非執行董事吳曉濱博士、廖想先生、Jeffrey FARROW 先生及 Thomas LEGGETT 先生。