四川百利天恒药业股份有限公司

自愿披露关于 T-Bren(HER2 ADC)用于在一线 HER2 突变 的晚期或转移性非鳞状非小细胞肺癌 III 期临床试验 完成首例受试者入组的公告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述 或者重大遗漏,并对其内容的真实性、准确性和完整性依法承担法律责任。

四川百利天恒药业股份有限公司(以下简称"公司")自主研发的创新生物 药注射用 T-Bren (HER2 ADC) 对比帕博利珠单抗联合含铂化疗用于在一线 HER2 突变的晚期或转移性非鳞状非小细胞肺癌 III 期临床试验已于近日完成首例受试者 入组。现将相关情况公告如下:

一、药品的基本情况

T-Bren (BL-M07D1) 是一种靶向 HER2 的创新型 ADC, 具有同类最佳 (Best-in-class) 潜力,已在临床试验中展示出显著的抗肿瘤功效。近日,T-Bren 对比帕博利珠单抗联合含铂化疗用于在一线 HER2 突变的晚期或转移性非鳞状非 小细胞肺癌的临床研究已进入 III 期临床试验阶段并完成首例受试者入组。

截至目前, T-Bren 正在国内外开展 14 项临床试验, 包括 5 个 III 期、1 个 II/III 期、2个II期、3个I/II期及3个I期临床试验,覆盖一线和二线及以上HER2阳 性乳腺癌、HER2 阳性乳腺癌术后辅助、HER2 阳性乳腺癌新辅助治疗、HER2 低 表达乳腺癌、HER2 阳性胃或胃食管结合部腺癌和 HER2 突变的非鳞状非小细胞肺 癌,以及肺癌、消化道肿瘤、泌尿系统肿瘤和妇科肿瘤等多项适应症。

二、风险提示

根据我国药品注册相关的法律法规要求,药品需要完成相关临床试验,并通 过国家药品监督管理局审评、审批后方可上市销售。

由于医药产品具有高科技、高风险、高附加值的特点,药品从早期研究、临 床试验报批到投产周期长、环节多、容易受到一些不确定性因素的影响、公司将 按有关规定积极推进上述研发项目,并严格按照有关规定及时对项目后续进展情 况履行信息披露义务,敬请投资者谨慎决策,注意防范投资风险。 特此公告。

四川百利天恒药业股份有限公司董事会 2025年10月21日