

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之內容概不負責，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分內容而產生或因倚賴該等內容而引致之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

**雙鏈小干擾RNA藥物(SYH2061注射液)
在美國獲臨床試驗批准**

石藥集團有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)董事會(「董事會」)欣然宣布，本集團自主研發的化學1類新藥雙鏈小干擾RNA(「**siRNA**」)藥物(SYH2061注射液)(「**該產品**」)已獲得美國食品藥品監督管理局(FDA)批准，可在美國開展臨床試驗。該產品亦已於2025年10月獲得中華人民共和國國家藥品監督管理局批准在中國開展臨床試驗。

該產品是一款通過偶聯乙醯半乳糖胺(GalNAc)實現肝臟靶向遞送的siRNA藥物，以皮下給藥的方式靶向補體蛋白C5(「**C5**」)，能有效降低C5水平。通過優化序列和化學修飾的策略，該產品可實現更持久的基因沉默效果，是國內自主研發並進入臨床試驗階段的首款超長效降低C5水平的siRNA藥物，適用於治療IgA腎病及其他補體介導相關性疾病。

臨床前研究顯示，該產品在藥物活性和藥效持續性方面均優於同類型siRNA產品，展現出藥物作用效果持久、安全性良好、患者依從性高等差異化優勢，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11月24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、王懷玉先生、李春雷博士、姚兵博士、蔡鑫先生、陳衛平先生及屈志勇先生；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。