

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**

**GLP-1/GIP受體雙偏向性激動多肽注射液(SYH2069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，本集團開發的GLP-1/GIP受體雙偏向性激動多肽注射液(SYH2069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。

該產品有望成為中國首款進入臨床階段的GLP-1/GIP受體雙偏向激動劑，可選擇性激活cAMP通路，顯著降低 $\beta$ -arrestin募集，從而減少受體內吞及脫敏，提高藥效和效果持續性。同時，結合長半衰期修飾平台技術，該產品能實現更深度、更持久的減重效果。在飲食誘導肥胖(DIO)小鼠和非人靈長類的研究中，該產品在減重及代謝改善方面的效果均顯著優於同類上市產品。非人靈長類重複給藥毒理研究顯示，該產品耐受性良好，未觀察到任何嘔吐及胃腸道不良反應。該產品具備出色的藥效及良好的安全性，有望成為超重／肥胖及其他代謝類疾病的新一代療法。

本次獲批的臨床適應症為肥胖或超重合併至少一種體重相關合併症人群的體重管理。此外，該產品亦具備用於改善成人2型糖尿病(T2DM)患者的血糖控制的潛力，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12月5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。