

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

重組全人源抗ACTRIIA/IIB單克隆抗體(JMT206)

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，本集團開發的重組全人源抗ActRIIA/IIB單克隆抗體(JMT206)(「該產品」)已獲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11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。

該產品可同時特異性結合激活素受體IIA型(ActRIIA)與IIB型(ActRIIB)，阻斷激活素A(Activin A)、肌抑素(GDF8)以及生長分化因子11(GDF11)與激活素受體II型(ActRII)的結合，從而抑制下游信號通路的激活，減少肌肉流失，並促進骨骼肌維持與增長，以達到增肌減脂的效果。同時，該產品亦可協助GLP-1受體激動劑實現更高質量的減重效果。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。

臨床前研究顯示，該產品表現出較高的生物利用度以及良好的有效性和安全性，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10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。