

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而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。

FOSUN PHARMA

复星医药

上海復星醫藥（集團）股份有限公司
Shanghai Fosun Pharmaceutical (Group) Co., Ltd.*
(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)
(股份代號：02196)

海外監管公告

本公告乃根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則第13.10B條而作出。

茲載列上海復星醫藥（集團）股份有限公司（「本公司」）在上海證券交易所網站刊登的《關於控股子公司藥品臨床試驗進展的公告》，僅供參閱。

承董事會命
上海復星醫藥（集團）股份有限公司
董事長
陳玉卿

中國，上海
2025年12月30日

於本公告日期，本公司之執行董事為陳玉卿先生、關曉暉女士、文德鏞先生、王可心先生及劉毅先生；本公司之非執行董事為陳啟宇先生及潘東輝先生；本公司之獨立非執行董事為余梓山先生、王全弟先生、*Chen Penghui*先生及楊玉成先生；以及本公司職工董事為嚴佳女士。

* 僅供識別

上海复星医药（集团）股份有限公司

关于控股子公司药品临床试验进展的公告

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、准确性和完整性承担法律责任。

一、概况

近日，上海复星医药（集团）股份有限公司（以下简称“本公司”）控股子公司成都星睿薈烜生物科技有限公司就诊疗一体化核药项目 SRT-007 于中国境内（不包括港澳台地区，下同）启动 I 期临床试验，适应症为用于 PSMA 阳性的转移性去势抵抗性前列腺癌的诊断和治疗。

二、在研药品的基本信息及研究情况

诊疗一体化核药项目 SRT-007 包括镓 [68Ga]PSMA-0057（诊断）和镥 [177Lu]PSMA-0057（治疗）两个注射液；其中，镓 [68Ga]PSMA-0057 注射液为诊断用放射性药物、镥 [177Lu]PSMA-0057 注射液为治疗用放射性药物。

截至 2025 年 11 月，本集团（即本公司及控股子公司/单位）现阶段针对 SRT-007 的累计研发投入约为人民币 3,219 万元（未经审计；包含许可费）。

截至本公告日期（即 2025 年 12 月 30 日），全球范围内已获批上市的同靶点放射性药物为 NOVARTIS AG 的 Pluvicto。根据公开信息显示¹，2024 年 Pluvicto 全球的销售额为 13.92 亿美元。

三、风险提示

根据中国相关法规要求，该项目涉及的镓 [68Ga]PSMA-0057 注射液、镥 [177Lu]PSMA-0057 注射液尚需在中国境内开展一系列临床研究并经国家药品审评部门审批通过后，方可上市。根据研发经验，药品研发存在一定风险，例如临床试验

¹ 根据 NOVARTIS AG 2024 年度报告披露信息。

可能会因为安全性和/或有效性等问题而终止。

药品研发及至上市是一项长期工作，存在诸多不确定因素，敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

上海复星医药（集团）股份有限公司

董事会

二零二五年十二月三十日