

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。



Nanjing Leads Biolabs Co., Ltd.
南京維立志博生物科技股份有限公司

(於中華人民共和國成立的股份有限公司)

(股份代號：9887)

自願公告

**LBL-047 優先開發乾燥綜合征、系統性紅斑狼瘡和
皮膚炎臨床適應症**

本公告由南京維立志博生物科技股份有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)自願作出，以告知本公司股東及潛在投資者有關本公司的最新業務發展情況。

本公司欣然宣布，其合作夥伴Dianthus Therapeutics(「Dianthus」，納斯達克代碼：DNTH)已選定乾燥綜合征(SjD)、系統性紅斑狼瘡(SLE)和皮膚炎(DM)作為LBL-047(大中華區外開發代號：DNTH212)臨床開發的首批三項優先適應症。

作為戰略重點的核心管線資產，Dianthus正在推進LBL-047的臨床開發，以驗證其在SjD、SLE和DM三項存在高度未滿足需求適應症中的臨床價值。於2026年3月，Dianthus成功完成一輪擴大規模的包銷公開發行，募集資金總額約719百萬美元，為推進LBL-047的全球開發提供了堅實的資本保障。

一項兩部分的在中國開展的I期臨床研究已於2025年12月啟動，分別入組健康受試者(A部分)和系統性紅斑狼瘡患者(B部分)，健康受試者的頂線數據預計於2026年下半年公布。I期研究完成後，Dianthus將更新優先適應症的臨床開發規劃。

關於 LBL-047

LBL-047是一種雙功能融合蛋白，由人源化抗血樹突狀細胞抗原2(BDCA2)抗體及經改造的跨膜激活劑及鈣調親環素配體相互作用分子(TACI)胞外域組成，其通過選擇性清除pDC以降低1型干擾素生成，並抑制B細胞激活因子(BAFF)及增殖誘導配體(APRIL)信號通路來阻斷B細胞活化、分化及生成抗體。該差異化方法通過靶向自身免疫性疾病致病機制的兩大驅動因素，具備治療多種自身免疫性適應症的潛力。此外，LBL-047通過Fc區改造延長半衰期，得到進一步優化，以提供患者友好的皮下自我給藥方案的潛力，給藥頻率為每四週一次或更低，支持其作為一線生物療法的潛力。

於2025年10月16日，本公司與Dianthus達成獨家全球合作夥伴關係，交易總金額最高可達10億美元。根據協議，本公司授予Dianthus在大中華區以外獨家全球研發、生產及商業化LBL-047(在大中華區外稱為DNTH212)的權利，共同推進LBL-047的全球研發進程，最大化其臨床價值與商業潛力。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.05條規定的示警聲明：本公司無法保證能夠成功開發或最終上市LBL-047。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命

Nanjing Leads Biolabs Co., Ltd.

南京維立志博生物科技股份有限公司

董事長、執行董事兼首席執行官

康小強博士

中國南京，2026年5月6日

於本公告日期，本公司董事會包括：(i)執行董事康小強博士(董事長)、賴壽鵬博士及左鴻剛先生；(ii)非執行董事張銀成先生及陳仁海博士；及(iii)獨立非執行董事張宏冰博士、杜以龍先生及杜季柳女士。