

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。



KELUN-BIOTECH
科倫博泰

Sichuan Kelun-Biotech Biopharmaceutical Co., Ltd.
四川科倫博泰生物醫藥股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：6990)

自願公告

SKB565新藥臨床試驗申請獲國家藥品監督管理局批准

四川科倫博泰生物醫藥股份有限公司(「本公司」)董事(「董事」)董事會(「董事會」)欣然宣佈，本公司已收到國家藥品監督管理局(NMPA)藥品審評中心(CDE)同意新型雙載荷ADC藥物SKB565新藥臨床試驗(IND)申請的臨床試驗通知書，用於治療晚期實體瘤。這是本公司首個進入臨床階段的雙載荷抗體偶聯藥物(ADC)。

憑藉在ADC領域的技術沉澱與平台優勢，本公司已佈局一系列結合高價值靶點、差異化設計並具備全球潛力的創新分子。在此基礎上，本公司進一步拓展「ADC+腫瘤免疫學(IO)」策略——一方面聚焦優質聯用療法的探索，包括正在臨床進行中的多種ADC與程序性細胞死亡蛋白(配體)1 (PD-(L)1)單克隆抗體聯合方案，以及PD-1／血管內皮生長因子(VEGF)雙特異性抗體SKB118與本公司眾多專有ADC系列資產的聯用；另一方面推進一體化策略研發，在單一ADC分子中整合具有協同作用機制的功能元件。

關於SKB565

SKB565是本公司「ADC+IO」一體化開發策略的核心代表藥物之一，基於本公司專有的OptiDC™平台開發。該藥物採用創新性雙載荷設計，可將毒素與免疫調節劑兩種具有協同作用機制的藥物直接遞送至腫瘤組織。相較於傳統僅搭載毒素的ADC藥物，SKB565具有雙重抗腫瘤機制：一方面

能對腫瘤進行精準殺傷，另一方面可激活腫瘤微環境的免疫系統，發揮抗腫瘤免疫反應，以實現更強和更持久的抑瘤效果。在臨床前研究中，SKB565展現出優異的抗腫瘤活性和安全性，其突出的腫瘤治療潛力為後續臨床開發提供了有力支撐。

風險提示

SKB565最終不一定能夠成功開發及商業化。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司證券時務請審慎行事。

承董事會命
四川科倫博泰生物醫藥股份有限公司
董事長兼非執行董事
劉革新

香港，2026年7月27日

於本公告日期，董事會包括董事長兼非執行董事劉革新先生；執行董事葛均友博士；非執行董事劉思川先生、賴德貴先生、馮昊先生、廖益虹女士及曾學波先生；及獨立非執行董事鄭強博士、涂文偉博士、金錦萍博士及李越冬博士。