

北京热景生物技术股份有限公司

关于自愿披露子公司 SGT003 创新药 I/IIa 期临床研究完成首例受试者入组给药的公告

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、准确性和完整性依法承担法律责任。

近日，北京热景生物技术股份有限公司（以下简称“公司”或“热景生物”）控股子公司北京舜景生物医药技术有限公司（以下简称“舜景医药”）自主研发的创新药 SGT003 注射液 I/IIa 期临床研究完成首例受试者入组给药。具体情况公告如下：

一、“SGT003 注射液”研究进展情况

由舜景医药开展的“一项评价 SGT003 在晚期实体瘤患者中的安全性、耐受性、药代动力学特征、免疫原性及初步疗效的多中心、剂量递增和扩展的 I/IIa 期临床研究”已于近日完成首例受试者入组及给药。

二、“SGT003 注射液”基本情况

SGT003 注射液是一款基于舜景医药自主构建的 NexTreg™技术平台开发的全球首款进入临床研究（FIH）的新型双特异性抗体候选药物，其核心创新在于精准清除肿瘤微环境调节性 T 细胞（Tregs），激活抗肿瘤免疫。该机制不仅能精准靶向肿瘤组织，调节肿瘤微环境，激活机体自身对肿瘤细胞的免疫应答，产生持久免疫记忆，同时可以降低 CTLA-4 端免疫激活相关毒副作用，有效覆盖传统治疗耐药或无效的广泛实体瘤患者群体，有望成为肿瘤免疫治疗的基石用药。

三、风险提示

根据普遍的行业特点，创新药具有高科技、高风险的特点，从临床前研究到获批上市期间周期长，过程中易受到技术、审批、政策等多方面因素的影响，药品的上市存在不确定性，短期内对公司业绩不会造成重大影响。公司将持续关注子公司的相关研发进度，并根据研发进展情况履行信息披露义务。敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

特此公告。

北京热景生物技术股份有限公司董事会

2026 年 9 月 15 日