

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，並明確表示概不就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。



**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**

**JMT108 (雙功能融合蛋白藥物)**

**獲美國臨床試驗批准**

石藥集團有限公司(「本公司」，連同其附屬公司「本集團」)董事會(「董事會」)欣然宣布，本集團開發的I類新藥雙特異性融合蛋白藥物JMT108(「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3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。

該產品是一種重組全人源抗PD-1且融合IL-15的雙功能融合蛋白，通過靶向PD-1陽性腫瘤浸潤免疫細胞，解除PD-1和PD-L1相互作用導致的免疫抑制，並通過PD-1抗體結合依賴性地啟動IL-15下游信號通路，進一步促進相關免疫細胞的增殖和活化，從而達到增強的抗腫瘤療效。本次獲批的臨床適應症為晚期惡性腫瘤。臨床前研究顯示，該產品的適應症廣泛，在多種惡性腫瘤模型中具有顯著的抗腫瘤作用及良好的安全性，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4月8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、潘衛東先生、王懷玉先生、李春雷博士、姚兵博士、蔡鑫先生及陳衛平先生；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。