

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分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。



**Shanghai Henlius Biotech, Inc.**  
**上海復宏漢霖生物技術股份有限公司**  
(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)  
(股份代號：2696)

**自願公告**

**HLX6018 (重組抗GARP/TGF- $\beta$ 1人源化單克隆抗體注射液)**  
**用於特發性肺纖維化治療的臨床試驗申請獲國家藥品監督管理局批准**

**A. 緒言**

本公告由上海復宏漢霖生物技術股份有限公司(「本公司」)自願作出，以告知本公司股東及潛在投資者本公司最新業務更新。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，近日，本公司自主研發的HLX6018(重組抗GARP/TGF- $\beta$ 1人源化單克隆抗體注射液)(「HLX6018」)用於特發性肺纖維化治療的臨床試驗申請獲國家藥品監督管理局批准。

**B. 關於HLX6018**

HLX6018為本公司自主研發的創新型抗GARP/TGF- $\beta$ 1複合物單抗，擬用於纖維化相關疾病的治療。糖蛋白A重複優勢蛋白(Glycoprotein A Repetitions Predominant, GARP)是潛在轉化生長因子- $\beta$ 1(Transforming growth factor- $\beta$ 1, TGF- $\beta$ 1)的I型跨膜細胞表面對接受體。GARP與潛在TGF- $\beta$ 1結合形成的複合物，通過與整合素結合或凝血酶切割等方式，引發結構變化，釋放成熟的TGF- $\beta$ 1。HLX6018可特異性結合GARP/TGF- $\beta$ 1複合物，從而抑制成熟TGF- $\beta$ 1的釋放，進而抑制TGF- $\beta$ 1介導的成纖維細胞的激活、增殖和細胞外基質的分泌，達到治療纖維化相關疾病的目的。非臨床研究表明，HLX6018具有顯著的抗肺纖維化及腎纖維化作用，且具有良好的安全性。

## C. 市場情況

截至本公告日，於全球範圍內尚無靶向GARP/TGF- $\beta$ 1複合物的單克隆抗體獲批上市。

參考香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.05條規定的警示聲明：本公司無法確保能成功開發及商業化HLX6018。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。

代表董事會  
上海復宏漢霖生物技術股份有限公司  
主席  
**Wenjie Zhang**

香港，二零二四年三月十二日

於本公告日期，本公司董事會包括主席及執行董事Wenjie Zhang先生，執行董事朱俊先生，非執行董事陳啟宇先生、吳以芳先生、關曉暉女士、文德鏞先生及Xingli Wang博士以及獨立非執行董事蘇德揚先生、陳力元博士、趙國屏博士及宋瑞霖博士。