

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。



## SINO BIOPHARMACEUTICAL LIMITED 中國生物製藥有限公司

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

網站：[www.sinobiopharm.com](http://www.sinobiopharm.com)

(股份編號：1177)

### 自願公告

#### 1類創新藥注射用TQB6411 (EGFR/c-MET雙抗ADC)完成首例受試者給藥

中國生物製藥有限公司(「本公司」)，連同其附屬公司統稱「本集團」董事會(「董事會」)宣佈，本集團自主開發的1類創新藥注射用TQB6411 (EGFR/c-Met雙抗ADC)近日在中國完成I期臨床研究的首例受試者入組並順利給藥。TQB6411於6月13日獲得中國國家藥品監督管理局(NMPA)批准開展臨床試驗，擬用於治療晚期惡性腫瘤。目前研發進度處於全球第一梯隊，全球同類藥物均處於I期階段。

TQB6411是一款靶向EGFR/c-Met的雙抗ADC藥物。EGFR和c-MET在非小細胞肺癌、結腸癌、頭頸鱗癌、鼻咽癌等多種腫瘤中存在突變或異常高表達<sup>[1,2]</sup>，因此，EGFR/c-MET雙抗ADC的應用場景非常廣泛。

TQB6411已完成系統的藥理學、藥代動力學和臨床前安全性驗證。臨床前體內藥效學研究顯示，TQB6411具有明確的抗腫瘤作用機制，對EGFR、c-Met不同表達和耐藥的動物模型均體現出抗腫瘤活性。TQB6411符合ADC藥物的藥代動力學特性，主要毒性反應為靶點的藥理學作用和小分子毒素所致，毒性風險可控。目前開展的I期臨床試驗將重點評估其在人體內的安全性、耐受性、藥代動力學特性及初步療效。

除TQB6411外，本集團還有TQB2102 (HER2雙抗ADC)位於臨床III期、LM-302(CLDN18.2 ADC)位於臨床III期，LM-305(GPRC5D ADC)位於臨床I/II期，TQB2101 (ROR1 ADC)位於臨床I期，以及數十款ADC項目位於臨床前開發中，預計將在未來1-2年陸續進入臨床階段。

資料來源：

- [1] Karlsen EA, Kahler S, Tefay J, et al. Epidermal Growth Factor Receptor Expression and Resistance Patterns to Targeted Therapy in Non-Small Cell Lung Cancer: A Review. *Cells*, 2021, 10(5): 1206.
- [2] Lai X, Dong Q, Xu F, et al. Correlation of c-MET expression with clinical characteristics and the prognosis of colorectal cancer. *J Gastrointest Oncol*, 2021, 12(5): 2203-2210.

承董事會命  
中國生物製藥有限公司  
主席  
謝其潤

香港，二零二五年七月二十二日

於本公告日期，本公司董事會包括六位執行董事，即謝其潤女士、謝炳先生、鄭翔玲女士、謝承潤先生、謝忻先生及田舟山先生以及五位獨立非執行董事，即陸正飛先生、李大魁先生、魯紅女士、張魯夫先生及李國棟醫生。