

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，概不會就因本公告全部或任何部分內容而產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Beijing Luzhu Biotechnology Co., Ltd.
北京綠竹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：2480)

自願性公告
於美國成功完成LZ901的I期臨床試驗

本公告乃由北京綠竹生物技術股份有限公司（「本公司」，連同其附屬公司統稱為「本集團」）自願作出，以告知本公司股東及有意投資者本集團的最新業務更新。

本公司董事（「董事」）會（「董事會」）欣然宣佈，於美利堅合眾國（「美國」）進行的LZ901的I期臨床試驗已於2025年9月成功完成。根據該臨床試驗結果，LZ901疫苗高劑量組和低劑量組較安慰劑組而言，均表現出良好的安全性和免疫原性，為後續臨床研究奠定了基礎。

關於於美國進行的I期臨床試驗

於美國進行的LZ901的I期臨床試驗於2023年2月開始，為一項隨機、雙盲、安慰劑對照及劑量遞增研究，旨在評估LZ901在50至70歲健康受試者中的安全性及耐受性。於美國進行的LZ901的I期臨床試驗合共招募66名受試者。

根據於美國進行的LZ901的I期臨床試驗結果，LZ901疫苗高劑量組和低劑量組較安慰劑組而言，均表現出良好的安全性和免疫原性。本次臨床試驗主要研究目標為驗證疫苗的安全性，其中僅LZ901疫苗低劑量組出現與疫苗相關的輕度不良反應(4.35%)，LZ901疫苗高劑量組和安慰劑組均未出現與疫苗相關的不良反應。

關於LZ901

LZ901是本集團自主開發的在研重組帶狀皰疹疫苗，並且是本集團的核心產品，旨在預防年齡為40歲及以上成人帶狀皰疹及帶狀皰疹引致的相關併發症的發生（包括帶狀皰疹後遺神經痛）。LZ901於中華人民共和國（「中國」）的III期臨床試驗已達到臨床預設目標，並取得符合預期的臨床結果。截至本公告日期，LZ901的生物製品許可申請已獲中國國家藥品監督管理局受理，目前正在接受評估。

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：本公司無法保證LZ901最終將成功開發及營銷。本公司股東及有意投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
北京綠竹生物技術股份有限公司
主席兼執行董事
孔健先生

香港，2025年10月9日

於本公告日期，董事會包括執行董事孔健先生、彭玲女士及張琰平女士；非執行董事馬羸先生及孔雙泉先生；以及獨立非執行董事侯愛軍女士、梁偉業先生及梁洽矢先生。