

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

**ALMB-0166在中國獲臨床試驗批准
用於治療帕金森氏症**

石藥集團有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)董事會(「董事會」)欣然宣佈，本集團開發的ALMB-0166已獲得中華人民共和國國家藥品監督管理局批准，可在中國開展II期臨床試驗，以評價ALMB-0166在帕金森氏症患者中的有效性。

ALMB-0166為一款同類首創(First-in-class)針對全新靶點半通道膜蛋白Connexin 43 (Cx43)的人源化單克隆抗體抑制劑，由本公司附屬公司AlaMab Therapeutics Inc.自主研發，用於治療帕金森氏症、急性缺血性腦卒中、急性脊髓損傷等神經系統疾病。

帕金森氏症是全球第二大神經退行性疾病，以黑質多巴胺神經元進行性退變和路易小體形成為主要病理特徵。帕金森氏症的病因迄今尚未完全明確，臨床表現以靜止性震顫、肌強直、動作遲緩、姿勢平衡障礙的運動症狀和睡眠障礙、認知和精神障礙等非運動症狀為顯著特徵。其運動和非運動症狀會隨疾病進展逐漸加重，嚴重影響患者的生活質量，並給家庭和社會帶來沉重的經濟與照護負擔。目前，包括以左旋多巴為核心的帕金森氏症的治療藥物和手段，均僅能緩解症狀，無法逆轉疾病進程或實現治愈。因此，鑒於現有治療手段的局限性，帕金森氏病領域迫切需要開發新型治療藥物和療法，以有效延緩疾病進展、改善患者生活質量。

ALMB-0166通過靶向作用於Cx43半通道，抑制神經促炎症因子釋放和擴散，從而最大化地起到對神經系統的保護作用。臨床前亞急性和慢性帕金森氏症動物模型試驗顯示，ALMB-0166可顯著抑制動物腦內多巴胺含量的減少，並顯著恢復動物的行為學能力和功能，同時表現出良好的劑量／藥效關係。

本集團將全力以赴推進ALMB-0166在不同適應症的臨床研究工作，力爭其儘快上市。

承董事會命
石藥集團有限公司
主席
蔡東晨

香港，2025年9月15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。