

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依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



**BIOCYTOGEN PHARMACEUTICALS (BEIJING) CO., LTD.**  
百奧賽圖(北京)醫藥科技股份有限公司  
(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)  
(股份代號：2315)

## 自願性公告

### 業務合作夥伴IDEAYA取得美國食品藥品監督管理局對IDE034的IND批准

百奧賽圖(北京)醫藥科技股份有限公司(以下簡稱「本公司」)欣然宣佈，其合作夥伴IDEAYA Biosciences, Inc. (Nasdaq: IDYA)(「IDEAYA」)，一家專注於腫瘤精準治療藥物研發的公司，已獲得美國食品藥品監督管理局的臨床試驗用新藥(「IND」)批准，推進同類首創B7H3/PTK7雙特異性抗體偶聯物(「ADC」)項目IDE034的I期臨床試驗。IDEAYA預計將在2026年第一季度開始患者入組，初步評估B7H3和PTK7共表達的實體瘤類型，包括肺癌、結直腸癌、頭頸癌及卵巢／婦科腫瘤。

IDE034是一款潛在同類首創的雙靶點B7H3/PTK7 TOP1 ADC，由本公司自主開發，並於2024年7月授權給IDEAYA公司。此次IND獲批標誌著雙方合作邁入重要里程碑，為推進IDE034後續的臨床開發奠定基礎，同時彰顯了本公司在雙抗ADC發現與開發領域的技術實力。

IDE034獲批IND，是IDEAYA將首創TOP1 ADC管線拓展至雙特異性、精準靶向策略的重要一步，同時也是本公司對外授權項目取得的重要研發進展。這充分驗證了我們的RenLite®平台及專有linker-payload技術在雙抗ADC發現與優化中的領先能力。我們期待IDE034能在多種B7H3/PTK7共表達實體瘤中展現臨床潛力，為患者提供新的治療選擇。

臨床前研究顯示，IDE034單藥在多種B7H3/PTK7陽性腫瘤模型中表現出深度且持久的腫瘤回縮，顯示出強效抗腫瘤活性。此外，IDEAYA計劃探索IDE034與其PARG抑制劑IDE161的聯合治療策略，以增強療效持續性，並計劃在2026年上半年重要醫學會議上分享更多支持PARG與TOP1 ADC聯合治療機制的數據。B7H3和PTK7在肺癌、結直腸癌及頭頸癌等實體瘤中的共表達比例分別約為30%、46%和27%，顯示IDE034廣泛的臨床適應症潛力。

未來，本公司將繼續以「千鼠萬抗」為合作夥伴提供優質源頭分子，推動授權項目的臨床轉化，並積極探索更多早期潛力資產的外部授權機會。

承董事會命  
百奧賽圖(北京)醫藥科技股份有限公司  
董事長、首席執行官兼執行董事  
沈月雷

香港，2025年12月5日

於本公告日期，本公司董事會包括董事長、首席執行官兼執行董事沈月雷博士、執行董事倪健博士及張海超博士；非執行董事魏義良先生、周可祥博士及張蕾女士；獨立非執行董事華風茂先生、喻長遠博士及梁曉燕女士。