

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。



Suzhou Ribo Life Science Co., Ltd.

蘇州瑞博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：6938)

自願公告

核心產品VORTOSIRAN完成針對SPAF適應症的 2b期臨床試驗申請遞交

本公告由蘇州瑞博生物技術股份有限公司（「本公司」），連同其子公司統稱「本集團」自願作出，旨在向本公司股東（「股東」）及潛在投資者提供本集團研發進展的最新情況。

本公司董事（「董事」）會（「董事會」）欣然宣佈，本公司核心產品Vortosiran (RBD4059)已成功向歐洲藥品管理局(EMA)遞交針對心房顫動患者卒中預防(SPAF)的2b期臨床試驗申請(CTA)，這是全球首個於心房顫動(AF)臨床試驗中的小干擾核酸(siRNA) XI凝血因子(FXI)抑制劑，標誌著siRNA藥物在抗凝療法領域臨床開發的重要里程碑。本研究為本公司涵蓋多個已規劃的針對多種血栓性血管適應症的2b期研究的一部分。

Vortosiran為一種用於治療血栓性疾病的siRNA藥物，其設計通過對FXI精準且持久的抑制，阻斷FXI介導的凝血通路，從而抑制FXI凝血活性，在實現強勁血栓堵塞防護的同時，顯著降低出血風險，相較於現有抗凝治療手段，能夠在降低出血風險的同時提升患者臨床獲益。

Vortosiran是全球進展最快的靶向FXI的小核酸藥物，及截至本公告日期，該產品已完成針對冠狀動脈疾病(CAD)的歐洲2a期臨床試驗。

Vortosiran注射液最終可能無法成功開發及商業化。股東及潛在投資者於買賣本公司股份時，務請謹慎行事。

承董事會命
蘇州瑞博生物技術股份有限公司
董事長
梁子才

香港，2026年4月14日

截至本公告日期，執行董事為梁子才博士、甘黎明博士及張鴻雁博士，非執行董事為戚飛博士、李東方先生及李宇輝先生，及獨立非執行董事為宇學峰博士、馬朝松先生及王瑞平先生。