

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。



**Nanjing Leads Biolabs Co., Ltd.**  
**南京維立志博生物科技股份有限公司**

(於中華人民共和國成立的股份有限公司)

(股份代號：9887)

**自願公告**

**維利信™ (PD-L1/4-1BB 雙特異性抗體奧帕替蘇米單抗，LBL-024)**

**II期臨床研究結果**

**入選2026 WCLC口頭報告**

本公告由南京維立志博生物科技股份有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)自願作出，以告知本公司股東及潛在投資者有關本公司的最新業務發展情況。

本公司欣然宣布，評估維利信™ (PD-L1/4-1BB 雙特異性抗體奧帕替蘇米單抗，LBL-024) 聯合化療用於治療一線非小細胞肺癌(NSCLC)的II期臨床研究結果入選將於2026年9月12日至15日舉行的2026年世界肺癌大會(WCLC)口頭報告。在這一全球肺癌領域最具影響力的學術盛會上，本公司將基於較此前已披露的18例患者數據顯著擴大的樣本量，展示奧帕替蘇米單抗在一線NSCLC中的突破性療效。

NSCLC早期數據顯示，奧帕替蘇米單抗聯合化療顯示出強勁的客觀緩解率(ORR)。隨著隨訪時間延長，在免疫經治非鱗癌、一線非鱗癌和一線鱗癌等多個亞組均觀察到緩解程度進一步加深且縮瘤效應持久。入選WCLC報告將進一步展示維利信™在更多患者群體中持續實現的高緩解率和不斷加深的縮瘤效應，且安全性特徵與既往報告保持高度一致，再次驗證X-body™平台條件性激活4-1BB帶來的安全性突破，彰顯奧帕替蘇米單抗用於治療一線NSCLC的臨床優勢。

奧帕替蘇米單抗作為泛腫瘤IO 2.0基石療法的潛力在廣泛的抗腫瘤活性、長期生存獲益趨勢、與PD-L1單抗相當的安全性三大維度得到持續驗證：臨床布局13個實體瘤適應症，在NSCLC、肺外神經內分泌癌(EP-NEC)、小細胞肺癌(SCLC)、膽道癌(BTC)等多個瘤種中展示出全球首創(FIC)或同類最優(BIC)的潛力。多個適應症中均觀察到明確的生存獲益趨勢，有望在持續隨訪中轉化為長期療效獲益。累計入組超600例患者，單藥或聯合化療中，安全性良好；劑量遞增至25.0 mg/kg仍未達到最大耐受劑量(MTD)，亦未觀察到劑量限制性毒性。

## 關於維利信™

維利信™是一種靶向PD-L1與4-1BB的雙特異性抗體，是具有潛在生存獲益的泛腫瘤IO 2.0基石療法。應用維立志博自主研發並具有知識產權的技術平台X-body™開發，維利信™可實現條件性激活4-1BB，在解除PD-1/PD-L1免疫抑制的同時強化4-1BB調節的T細胞激活，實現協同消滅腫瘤的效果，具有與PD-1/PD-L1抑制劑相當的安全性以及更強的廣譜癌症治療潛力，已在NSCLC、SCLC、EP-NEC、BTC中展示出FIC或BIC潛力。

作為全球首款已處於單臂關鍵性臨床階段的靶向共刺激受體4-1BB的分子，維利信™有望成為治療EP-NEC的首款獲批藥物，並已在中國開展13個實體瘤適應症的臨床研究，包括1個關鍵註冊臨床和8個概念驗證研究，覆蓋EP-NEC、NSCLC、SCLC、BTC、卵巢癌(OC)、食管鱗癌(ESCC)、肝癌(HCC)、胃癌(GC)、三陰性乳腺癌(TNBC)、惡性黑色素瘤等具有高未滿足臨床需求的領域。

4-1BB作為激動劑，能夠重新激活凋亡的T細胞並大量擴增，特別適合治療PD-1/PD-L1耐藥或無效的「冷腫瘤」。2024年10月維利信™獲CDE突破性療法認定(BTD)，同年11月獲得治療神經內分泌癌(NEC)的美國食品藥品監督管理局(FDA)孤兒藥認定。2026年1月維利信™獲得治療EP-NEC的FDA快速通道資格認定(FTD)和歐盟孤兒藥認定。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.05條規定的示警聲明：本公司無法保證能夠成功開發或最終上市維利信™。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命

**Nanjing Leads Biolabs Co., Ltd.**

南京維立志博生物科技股份有限公司

董事長、執行董事兼首席執行官

康小強博士

中國南京，2026年5月28日

於本公告日期，本公司董事會包括：(i)執行董事康小強博士(董事長)、賴壽鵬博士及左鴻剛先生；(ii)非執行董事張銀成先生、陳仁海博士及吳鳳嵐博士；及(iii)獨立非執行董事張宏冰博士、杜以龍先生及杜季柳女士。