

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之內容概不負責，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之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

SYH2070 注射液用於治療混合型高脂血症的 II 期臨床試驗 在中國首家中心正式啟動

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」)欣然宣布，本集團開發的SYH2070注射液(「該產品」)用於治療混合型高脂血症的 II 期臨床試驗已在中國首家中心正式啟動。

混合型高脂血症的現有治療方案需要多種藥物聯合使用，目前臨床上對於可同時降低甘油三酯(「TG」)和低密度脂蛋白膽固醇(「LDL-C」)的治療需求仍未被滿足。該產品為本集團自主研發的一款N-乙酰半乳糖胺(GalNAc)偶聯的、靶向肝臟細胞中血管生成素樣蛋白3(「ANGPTL3」)信使核糖核酸(「mRNA」)的小干擾核糖核酸(siRNA)藥物。該產品可持續性且特異性地沉默ANGPTL3 mRNA，抑制ANGPTL3蛋白表達，從而提升脂蛋白脂肪酶(LPL)活性並抑制內皮脂肪酶(EL)活性，減少極低密度脂蛋白(VLDL)向低密度脂蛋白(LDL)轉化，達到同時持久、穩定降低TG和LDL-C的目的，並以較長的給藥間隔顯著改善患者的依從性。

此前，本集團已於2025年9月獲中華人民共和國國家藥品監督管理局簽發《藥物臨床試驗批准通知書》(受理號：2025LP02566)，並已完成I期臨床試驗及開展本次II期臨床試驗。本次II期臨床試驗，旨在評估在接受降脂治療的混合型高脂血症受試者中該產品相對安慰劑的有效性、安全性、藥代動力學(PK)特徵及免疫原性。計劃入組240例受試者。目前，受試者的招募和篩選工作正在積極推進中。

承董事會命
石藥集團有限公司
主席
蔡東晨

香港，2026年7月7日

於本公告日期，董事會包括執行董事蔡東晨先生、蔡磊博士、魏青杰先生、張翠龍先生、王振國先生、李春雷博士、姚兵博士、蔡鑫先生、陳衛平先生、屈志勇先生及張翊維先生；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。