

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分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。



IMPACT Therapeutics, Inc
南京英派藥業股份有限公司
(於中華人民共和國成立的股份有限公司)
(股份代號：7630)

自願公告

多項研究結果摘要獲接受於2026年歐洲腫瘤內科學會大會作壁報展示

本公告由南京英派藥業股份有限公司（「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集團的最新業務進展。

本公司欣然宣佈，三個主要管線項目（即塞納帕利(IMP4297)、IMP1734（亦稱為EIK1003）及IMP1707（亦稱為EIK1004））的最新臨床數據已獲接受於2026年歐洲腫瘤內科學會(ESMO)大會作壁報展示。獲接受的數據包括：(i)塞納帕利作為晚期卵巢癌一線維持治療的三期FLAMES研究的最新無進展生存期(PFS)數據；(ii)IMP1734正在進行的I/II期研究多個隊列的最新數據，涵蓋單藥治療、與紫杉醇聯合治療晚期實體瘤，以及與阿比特龍聯合治療轉移性前列腺癌；及(iii)IMP1707（一種可穿透中樞神經系統的選擇性PARP1抑制劑）在HRR突變晚期實體瘤患者中的首次人體I/II期研究的初步結果。

歐洲腫瘤內科學會(ESMO)大會是全球腫瘤學領域最具影響力的學術會議之一，本年度的大會將於2026年10月23日至27日在西班牙馬德里舉行。

以下為公司在ESMO大會上展示的主要信息：

塞納帕利(IMP4297)

標題：FLAMES研究的最新無進展生存期(PFS)結果：塞納帕利在新診斷晚期卵巢癌(aOC)患者中的一線維持治療

IMP1734

標題：PARP1選擇性抑制劑EIK1003聯合阿比特龍在轉移性前列腺癌(mPC)患者中的I/II期研究

標題：PARP1選擇性抑制劑EIK1003作為單藥治療及聯合紫杉醇(PTX)治療在晚期實體瘤中的I/II期研究

IMP1707

標題：EIK1004(一種可穿透中樞神經系統的PARP1選擇性抑制劑)在伴有HRR突變的晚期實體瘤患者中的首次人體I/II期研究

關於塞納帕利(IMP4297)

塞納帕利(派舒寧®)是本公司自主研發的一款新型、高活性的PARP1/2抑制劑。其獨特的分子結構確保了出色的靶點選擇性及寬廣的安全窗。塞納帕利膠囊於2025年1月獲中國國家藥品監督管理局(NMPA)批准，用作對鉑類化療達到完全或部分緩解的晚期上皮性卵巢癌、輸卵管癌或原發性腹膜癌成人患者的一線維持治療，並隨後於2025年12月被納入《國家醫保藥品目錄》(NRDL)。本公司正積極推進塞納帕利在全球的臨床及監管開發。其在歐洲的上市許可申請(MAA)已於2025年8月獲歐洲藥品管理局(EMA)正式受理，預計將於2026年下半年獲批。同時，本公司亦在推進塞納帕利的生命週期管理，探索聯合治療機會，並擴展至多個適應症。

關於IMP1734

IMP1734是一種新型的PARP1選擇性抑制劑，具有高PARP1抑制活性及低PARP2抑制活性。臨床前體內模型顯示其具備高抗腫瘤活性及寬廣的治療窗。與目前已上市的非選擇性PARP1/2抑制劑相比，IMP1734改善的治療指數支持將其開發為單藥治療及與其他藥物的聯合治療。總體而言，I期研究顯示其血液學毒性發生率相對較低，且在大部分測試劑量下均觀察到臨床活性，表現為靶病灶縮小和持久緩解。此外，現正分別評估其與阿比特龍及紫杉醇聯合使用的耐受性及療效。

關於IMP1707

IMP1707是一種新型的PARP1選擇性抑制劑，具有高PARP1抑制活性及低PARP2抑制活性，旨在穿透血腦屏障。臨床前體內模型顯示其具備強大的抗腫瘤活性（腫瘤完全消退）及良好的腦部滲透性。IMP1707目前正在一項進行中的全球I/II期臨床試驗中作為單藥治療進行研究，並在經分子篩選的患者群體中觀察到臨床活性的初步證據。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.05條規定的警示聲明：本公司無法保證能夠完全發揮塞納帕利的潛力並成功推進其於新增適應症的開發，亦無法保證能夠成功開發或最終將IMP1734(EIK1003)及IMP1707(EIK1004)推向市場。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
南京英派藥業股份有限公司
執行董事兼首席執行官
蔡遂雄博士

香港，2026年7月20日

於本公告日期，董事會包括(i)執行董事蔡遂雄博士、田野博士及馬寧女士；(ii)非執行董事徐聰博士、Qiang XU博士及劉濤先生；及(iii)獨立非執行董事郭明博士、蕭志雄先生及邵黎明博士。