

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分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

**SYH2062注射液用於治療成人原發性高血壓的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」)欣然宣佈，本集團開發的SYH2062注射液(「該產品」)用於治療成人原發性高血壓的II期臨床試驗(SYH2062-003)已於中國首家中心正式啟動。

該產品是一種經過化學修飾的長度為21~23個核苷酸的雙鏈小干擾核糖核酸(siRNA)，採用N-乙醯半乳糖胺(GalNAc)偶聯技術實現肝臟靶向遞送。該產品可特異性沉默血管緊張素原(AGT)基因，抑制對應蛋白表達，緩解腎素-血管緊張素系統(RAAS)過度激活，從而發揮有效的通路抑制和長期血壓控制作用。

此前，該產品已於2024年12月獲中華人民共和國國家藥品監督管理局簽發的《藥物臨床試驗批准通知書》。目前，本集團已獲得在高血壓患者中的I期臨床試驗數據，初步驗證了其在人體內的安全性及藥代與藥效動力學特徵。該產品有望為中國成人原發性高血壓患者帶來更長效、更平穩的降壓獲益。

本項II期臨床試驗是一項旨在評價產品在輕中度原發性高血壓受試者中療效與安全性的多中心、隨機、雙盲、安慰劑對照臨床試驗。目前，受試者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29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、魏青傑先生、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。