

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倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Mabwell (Shanghai) Bioscience Co., Ltd.

邁威(上海)生物科技股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：2493)

自願性公告

關於9MW1911在2026年歐洲呼吸學會年會(ERS) 以壁報形式報告最新臨床數據的公告

本公告由邁威(上海)生物科技股份有限公司(「本公司」)自願作出。另請參閱本公司日期為2026年9月4日刊發的海外監管公告。

本公司將在2026年9月5日-9月9日於巴塞羅那舉行的2026年歐洲呼吸學會年會(ERS)中，以壁報形式公佈9MW1911針對既往吸煙的中重度COPD患者的Ib/IIa期臨床研究數據，初步有效性結果顯示，9MW1911在降低COPD急性加重方面展現出積極的療效信號，中高劑量組中重度COPD急性加重年化發生率呈明顯下降趨勢。

臨床試驗結果能否支持藥品遞交上市申請、能否最終獲得上市批准以及何時獲得上市批准尚存在不確定性。敬請廣大投資者注意潛在的投資風險，本公司將按有關規定及時對後續進展情況履行信息披露義務。

一、藥品基本情況

9MW1911為一款基於高效B淋巴細胞篩選平臺自主研發的創新單克隆抗體，屬治療用生物製品1類，可高親和力結合ST2受體，從而阻斷IL33/ST2信號通路。目前在中國正在快速推進臨床研究，現已完成在中重度慢性阻塞性肺疾病(COPD)患者中的Ib/IIa期臨床研究(N=80)，針對更大樣本量COPD患者的有效性和安全性的IIb期臨床試驗於2025年7月實現首例給藥，於2026年6月完成受試者入組，目前處於受試者隨訪階段，計劃在獲得至少120例受試者的末次訪視數據後開展期中分析，並計劃在評估期中分析結果的基礎上，有望於2026年底前後啟動III期臨床研究，以觀察安全性、有效性和免疫原性。此外，本公司基於9MW1911在中國的臨床研究數據設計了美國IIa期臨床方案，該項臨床試驗申請獲得FDA批准。

二、臨床試驗情況

本公司就9MW1911開展的Ib/IIa期臨床研究(研究代號：9MW1911-C03)為一項隨機、雙盲、安慰劑對照、多次給藥、劑量遞增研究，主要評價9MW1911在既往吸煙的中重度COPD受試者中的安全性、耐受性及藥代動力學特徵，並初步評價有效性及免疫原性。

研究共入組80例試驗參與者，受試者隨機接受靜脈輸注的9MW1911注射液(100mg、300mg、600mg、900mg四個劑量)或安慰劑，每4周給藥一次。研究顯示，劑量組及安慰劑組基線特徵總體均衡，納入參與者以嗜酸性粒細胞計數<300/ μ L為主。藥代動力學結果表明，第12周時血藥濃度達到穩態。劑量比例分析提示，在100-900 mg劑量範圍內，9MW1911的暴露量隨劑量增加呈近似劑量比例性增加。9MW1911整體安全性和耐受性良好。

初步有效性結果顯示，9MW1911在降低COPD急性加重方面展現出積極的療效信號，中高劑量組中重度COPD急性加重年化發生率呈明顯下降趨勢。中重度急性加重年化發生率較安慰劑組在600mg和900mg劑量組分別降低了24%和81%；重度急性加重年化發生率較安慰劑組在600mg和900mg劑量組分別降低了47%和100%。上述結果初步展現了9MW1911降低COPD急性加重風險的治療潛力，並進一步支持其在COPD領域的後續臨床開發。

三、風險提示

由於醫藥產品具有高科技、高風險、高附加值的特點，藥品的臨床試驗、報批到投產的週期長、環節多，容易受到一些不確定性因素的影響。敬請廣大投資者謹慎決策，注意防範投資風險。

本公司將積極推進上述研發項目，並嚴格按照有關規定及時履行信息披露義務。有關本公司信息請以本公司指定披露媒體以及上海證券交易所網站刊登的公告為準。

《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9MW1911最終將成功開發及營銷。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
邁威(上海)生物科技股份有限公司
董事長及執行董事
劉大濤博士

中國，上海，2026年9月4日

於本公告日期，本公司董事為(i)執行董事唐春山先生、劉大濤博士(董事長)、武海博士、華俊先生及桂勛博士；及(ii)獨立非執行董事秦正余先生、周睿先生、李凡女士及王芳女士。