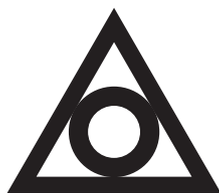


香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部份內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



## SINO BIOPHARMACEUTICAL LIMITED 中國生物製藥有限公司

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

網站：[www.sinobiopharm.com](http://www.sinobiopharm.com)

(股份編號：1177)

### 自願公告 本集團創新發展的最新進展

中國生物製藥有限公司(「本公司」)，連同其附屬公司統稱「本集團」董事會(「董事會」)欣然公佈本集團創新發展的最新進展如下。

#### 創新轉型持續深化，首個標誌性的對外授權交易即將達成

本集團近年來持續深化創新轉型，成果顯著。本集團創新產品收入佔比已從2018年的16%提升至2024年的42%，預期2025年將突破50%，標誌著本集團階段性創新轉型成功。未來三年，本集團計劃每年上市約5款創新產品，到2027年創新產品收入佔比有望進一步提升至60%。這一增長勢頭主要得益於本集團「自研+商業拓展(BD)」雙輪驅動的持續推進。

本集團在美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會上公布12個具有突破性數據的創新產品，取得重大突破。今年以來，對外授權(out-licensing)已成為本集團最重要的戰略目標之一，本集團預計有對外授權交易將於近期落地。

#### 最新研發管線

1. TQC3721 (PDE3/4抑制劑)：已獲批開展III期臨床，用於慢性阻塞性肺疾病(COPD)治療，具備「霧化／乾粉雙劑型+適用患者覆蓋廣」的雙重優勢，海外峰值銷售潛力超30億美元。
2. TQB2102 (HER2雙抗ADC)：兩項臨床試驗中，間質性肺病(ILD)發生率均小於1%，已進入III期臨床，覆蓋乳腺癌、胃癌等多瘤種適應症。

3. TQB3616(CDK2/4/6抑制劑)：潛在HR+乳腺癌BIC療法，預計今年底獲批二線適應症，並遞交一線適應症的上市申請。
4. TQA2225(FGF21融合蛋白)：II期臨床已完成全部受試者入組。同靶點產品的臨床數據顯示，FGF21對F3/F4級代謝功能障礙相關脂肪性肝炎(MASH)患者的肝纖維化有逆轉效果，具備填補重症MASH治療臨床空白潛力。

此外，本集團還有多款具備同類首創(FIC)／同類最佳(BIC)潛力的臨床前及臨床階段資產，如TQB6411(EGFR/cMet雙抗ADC)臨床試驗申請已獲中國國家藥品監督管理局藥品審評中心(CDE)受理，TQB2922(EGFR/cMet雙抗)已進入I期臨床試驗階段，TQB3002(四代EGFR抑制劑)已於去年11月獲美國食品藥品監督管理局(FDA)批准開展臨床試驗。

## 高質量臨床數據驗證

在2025年美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會上，本集團共發佈12項口頭報告，其中4項為最新重磅摘要(LBA)：

1. 「得福組合(貝莫蘇拜單抗聯合安羅替尼)」頭對頭帕博利珠單抗在一線PD-L1陽性非小細胞肺癌III期臨床試驗中取得了無進展生存期(PFS)的重大突破，尤其在PD-L1高表達(TPS $\geq$ 50%)人群中獲益更高，進一步鞏固其「無化療新一線」的臨床價值；
2. 「得福組合」在頭對頭替雷利珠單抗聯合化療治療一線鱗狀非小細胞肺癌(sq-NSCLC)中取得PFS的突破；
3. 在三陰乳腺癌、結直腸癌等多個適應症上，安羅替尼展現出持續增長潛力；及
4. TQB2102(HER2雙抗ADC)、LM-108(CCR8單抗)、TQB2868(PD-1/TGF- $\beta$ )雙抗等多個產品，在臨床數據上也有積極反饋。

承董事會命  
中國生物製藥有限公司  
主席  
謝其潤

香港，二零二五年六月十三日

於本公告日期，本公司董事會包括六位執行董事，即謝其潤女士、謝炳先生、鄭翔玲女士、謝承潤先生、謝忻先生及田舟山先生以及五位獨立非執行董事，即陸正飛先生、李大魁先生、魯紅女士、張魯夫先生及李國棟醫生。