

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，並明確表示概不就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。



**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**

**NBL-028用於治療CLDN6表達晚期腫瘤  
獲美國臨床試驗批准**

石藥集團有限公司(「**本公司**」)，連同其附屬公司「**本集團**」董事會(「**董事會**」)欣然宣佈，本公司附屬公司Novarock Biotherapeutics Limited(「**Novarock**」)自主研發的CLDN6-CD137雙特異性抗體藥物NBL-028的試驗性新藥(IND)申請已獲美國食品藥品監督管理局(FDA)批准，可在美國開展用於治療包括但不限於睪丸癌、卵巢癌、非小細胞肺癌及子宮內膜癌等CLDN6表達晚期腫瘤的臨床試驗。

Claudin 6是claudin家族的一種緊密連接蛋白，高水平表達於多種人類惡性腫瘤中，但在正常組織中幾乎沒有或沒有表達。CD137(或4-1BB)是誘導共激受體，為腫瘤壞死因子受體(TNFR)超家族的成員，在T細胞增殖、存活、細胞毒性活性、記憶形成及其他免疫細胞功能調節中發揮關鍵作用。NBL-028靶向全人源CLDN6及CD137，在與TME中的腫瘤細胞表面CLDN6結合時，選擇性地激活T細胞及其他免疫細胞中的CD137共激通路，從而達到選擇性殺傷腫瘤細胞的作用。臨床前研究顯示NBL-028具有卓越療效與安全性。

NBL-028是Novarock專有的T細胞銜接器平台NovaTE第一個進入臨牀階段的項目。NovaTE為用於治療癌症(特別是實體瘤)的下一代T細胞共激平台。NovaTE經過設計及優化，以誘發持續性效應T細胞活化，解除TME的免疫抑制，同時將包括CRS、ICAN及肝毒性等的全身毒性風險降至最低。NBL-028對CLDN6表達腫瘤患者的療效與安全性提供潛在優勢。

承董事會命  
石藥集團有限公司  
主席  
蔡東晨

香港，2023年8月17日

於本公告日期，董事會包括執行董事蔡東晨先生、張翠龍先生、王振國先生、潘衛東先生、王懷玉先生、李春雷博士、王慶喜博士、翟健文先生及姜昊博士；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。