

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

### **SYH2059片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，本集團開發的化藥1類新藥SYH2059片(「該產品」)已獲得美國食品藥品監督管理局(FDA)批准，可以在美國開展臨床試驗。此前，該產品已於2025年1月獲得中華人民共和國國家藥品監督管理局批准，可以在中國開展臨床試驗。

該產品由本集團小分子藥物創新設計平台研發，是一款全新的、具有完全自主知識產權的高活性與高選擇性的環核苷酸磷酸二酯酶4B (PDE4B)抑制劑。本次獲批的臨床適應症為間質性肺疾病。臨床前研究表明，該產品對PDE4B靶點的選擇性和活性均顯著優於同靶點藥物，在疾病動物模型上的藥效亦明顯優於現有藥物，且具有良好的藥代動力學特徵和安全性。

目前市場上治療間質性肺疾病的藥物為數不多，且患者治療獲益有限，該產品有望成為該疾病的有效治療藥物，具有較大臨床開發價值。

承董事會命  
石藥集團有限公司  
主席  
蔡東農

香港，2025年2月10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、姚兵博士、蔡鑫先生及陳衛平先生；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。