

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。



Shanghai Henlius Biotech, Inc.
上海復宏漢霖生物技術股份有限公司
(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)
(股份代號：2696)

自願公告

注射用HLX43 (靶向PD-L1抗體偶聯藥物)
用於治療晚期非小細胞肺癌(NSCLC)的國際多中心2期臨床研究
完成歐盟國家(西班牙)首例患者給藥

A. 緒言

本公告由上海復宏漢霖生物技術股份有限公司(「本公司」)自願作出，以告知本公司股東及潛在投資者本公司最新業務更新。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，近日，一項注射用HLX43(靶向PD-L1抗體偶聯藥物)(「HLX43」)在晚期非小細胞肺癌(NSCLC)患者中開展的國際多中心2期臨床研究已完成歐盟國家(西班牙)首例患者給藥。該2期臨床研究亦正同步於中國境內(不包括中國港澳台地區)、美國、澳大利亞及日本開展。

B. 臨床試驗設計及目的

本研究為一項評估HLX43在晚期非小細胞肺癌(NSCLC)患者的開放標籤、國際多中心2期臨床試驗，旨在評估HLX43在晚期非小細胞肺癌(NSCLC)患者中的有效性和安全性。研究分為兩個階段：第一階段將進行劑量探索，以選擇合適的HLX43劑量進行第二階段研究；第二階段為單臂、多中心2期臨床研究。本研究的主要研究目的為評估HLX43在晚期非小細胞肺癌(NSCLC)中的臨床療效；主要研究終點為由盲態獨立中心審查委員會(BICR)根據RECIST v1.1標準評估的客觀緩解率。

C. 關於HLX43

HLX43是由本公司利用許可引進的新型DNA拓撲異構酶I抑制劑小分子毒素－肽鏈連接符與本公司自主研發的靶向PD-L1的抗體進行偶聯開發的靶向PD-L1的抗體偶聯藥物(ADC)，擬用於晚期/轉移性實體瘤的治療。截至本公告日，HLX43相關研發進展情況如下：

產品/聯合療法	適應症	最新進展
HLX43	晚期/轉移性實體瘤	於中國境內處於1期臨床試驗中 其中胸腺癌(TC)隊列為國際多中心試驗，於日本處於1期臨床試驗中，於美國獲許可開展1期臨床試驗
HLX43	晚期非小細胞肺癌(NSCLC)	於中國境內、美國、澳大利亞、日本及歐盟國家處於2期臨床試驗中(國際多中心試驗)
HLX43單藥或聯合治療	晚期/轉移性實體瘤	轉移性結直腸癌(mCRC)、宮頸癌(CC)、食管鱗癌(ESCC)等多項適應症於中國境內處於2期臨床試驗中
HLX43+漢斯狀®	晚期/轉移性實體瘤	於中國境內處於1b/2期臨床試驗中
HLX43+HLX07	晚期/轉移性實體瘤	HLX43聯合HLX07或漢斯狀®用於轉移性結直腸癌(mCRC)治療於中國境內處於1b/2期臨床試驗中 HLX43單藥或聯合HLX07於日本獲許可開展用於晚期鱗狀非小細胞肺癌(NSCLC)治療的2/3期臨床試驗
HLX43+HLX07+漢斯狀®	晚期實體瘤	於中國境內獲許可開展1期臨床試驗

HLX43的1期臨床數據於2025美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會及2025年世界肺癌大會(WCLC)上先後發佈，在非小細胞肺癌(NSCLC)等實體瘤中展現出良好的安全性及令人鼓舞的初步療效。研究結果表明，HLX43是一種不依賴生物標誌物的抗體－藥物偶聯物(ADC)，具有免疫腫瘤(IO)活性，因此適用於廣泛的患者人群。值得注意的是，在經標準治療後仍出現疾病進展的非小細胞肺癌(NSCLC)患者中(中位治療線數 ≥ 3)，HLX43顯示出較高的應答率和良好的安全性特徵：研究者評估的客觀緩解率(ORR)為37.0%，疾病控制率(DCR)達87.0%。此外，HLX43用於復發/轉移性宮頸癌(CC)的2期臨床研究數據亦以優選論文口頭報告形式發佈於2025年歐洲腫瘤內科學會亞洲年會(ESMO Asia)，研究結果顯示，HLX43在既往接受過標準一線治療失敗、不耐受或禁忌的復發/晚期宮頸癌(CC)患者中，安全性良好，並展現出優異的初步療效，研究者評估的ORR在總體人群中為41.4%，在3.0mg/kg劑量組中達到70%。HLX43在復發/轉移性食管鱗狀細胞癌(ESCC)中的一項2期臨床試驗結果首次發表於2026年美國臨床腫瘤學會胃腸道腫瘤研討會(ASCO GI)。數據顯示，在既往標準一線治療失敗或不耐受的復發/晚期ESCC患者中，HLX43顯示出良好的安全性特徵，並展現出令人鼓舞的初步療效。研究者評估的客觀緩解率(ORR)在總體人群中為30.3%，在3.0mg/kg劑量組中高達61.5%。

D. 市場情況

HLX43為靶向PD-L1的抗體偶聯藥物。截至本公告日，於全球範圍內尚無靶向PD-L1的抗體偶聯藥物獲批上市。

參考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：本公司無法確保能成功開發及商業化HLX43。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時務請審慎行事。

代表董事會
上海復宏漢霖生物技術股份有限公司
主席
Wenjie Zhang

香港，二零二六年五月二十一日

於本公告日期，本公司董事會包括主席及非執行董事Wenjie Zhang先生，執行董事朱俊博士，非執行董事陳啟宇先生、陳玉卿先生、關曉暉女士、劉毅博士及Xingli Wang博士以及獨立非執行董事蘇德揚先生、陳力元博士、宋瑞霖博士及Yihao Zhang先生。