

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。



SHENZHEN HEPALINK PHARMACEUTICAL GROUP CO., LTD.
(深圳市海普瑞藥業集團股份有限公司)

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：9989)

自願公告
關於H1710注射液完成I期臨床試驗
首例受試者入組及首次給藥

本公告由深圳市海普瑞藥業集團股份有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)自願刊發，以告知本公司股東及潛在投資者有關本集團業務的最新進展。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，本公司近期已完成其自主研發的創新候選藥物H1710注射液(「**H1710**」)的I期臨床試驗首例受試者入組及首次給藥。

H1710的基本資料

H1710是一種低抗凝活性的肝素衍生物，是本公司自主研發的高效高選擇性的乙醯肝素酶抑制劑。乙醯肝素酶在多種惡性腫瘤中高表達，並且與腫瘤的生長和轉移密切相關。H1710通過抑制乙醯肝素酶的活性和表達，展現出抗腫瘤作用。作為靶向乙醯肝素酶的全新化合物，H1710具有更為合理的鏈長和獨特的柔性結構，是一種高效、高選擇性的乙醯肝素酶抑制劑。

臨床試驗的資料

本公司於二零二五年二月獲得國家藥品監督管理局核准簽發的《藥物臨床試驗批准通知書》，批准注射用H1710開展臨床試驗。

本次臨床試驗為開放、劑量遞增的Ia期臨床研究，評價H1710在晚期實體瘤患者中的安全性、耐受性和初步抗腫瘤活性，為H1710的首次人體試驗，計劃在三家研究中心開展，預計入組約36名患者。

H1710是以乙醯肝素酶為靶點治療晚期實體瘤的創新藥物。據本公司所深知，截至本公告日期，於全球範圍內尚無同一分子機制的同類產品獲批准上市。

風險警告

本次注射用H1710完成I期臨床試驗首例受試者入組及首次給藥，預期不會對本公司現階段業績產生重大影響。

由於臨床研究週期長、投入大，過程中不可預測因素較多，臨床試驗、審評和審批的結果以及時間均存在諸多不確定性，本公司將根據後續進展情況及時履行資訊披露義務。股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

特此公告。

承董事會命
深圳市海普瑞藥業集團股份有限公司
董事長
李鋰

中國深圳
二零二五年七月十八日

於本公告日期，本公司執行董事為李鋰先生、李坦女士、單宇先生及張平先生；及本公司獨立非執行董事為呂川博士、黃鵬先生及易銘先生。