

四川百利天恒药业股份有限公司
自愿披露关于 BL-B01D1 (EGFR×HER3 双抗 ADC)项目研究成果
在《柳叶刀 肿瘤学》(The Lancet Oncology)发布的公告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性依法承担法律责任。

四川百利天恒药业股份有限公司（以下简称“公司”）自主研发的创新生物药 BL-B01D1(EGFR×HER3 双抗 ADC) I 期临床研究（首次人体试验）成果近日发表于全球顶级学术期刊《柳叶刀 肿瘤学》(The Lancet Oncology)。《柳叶刀 肿瘤学》是国际权威的顶级肿瘤学专业期刊，在全球医学界享有盛誉。此次 BL-B01D1 研究成果在国际顶级期刊发表，彰显了国际学术界对 BL-B01D1 研究成果的高度肯定。

一、关于 BL-B01D1

BL-B01D1 是公司自主研发的全球独家处于临床阶段的可同时靶向 EGFR 和 HER3 的双抗 ADC 药物。截至目前，BL-B01D1 单药治疗末线鼻咽癌、二线食管鳞癌、HR+/HER2-乳腺癌、EGFR 突变型非小细胞肺癌、EGFR 野生型非小细胞肺癌、三阴乳腺癌等 6 个 III 期注册临床试验正处于受试者入组的阶段。

二、风险提示

根据我国药品注册相关的法律法规要求，药品需要完成法规要求的相关临床试验，并通过国家药品监督管理局审评、审批后方可上市销售。

由于医药产品具有高科技、高风险、高附加值的特点，药品从早期研究、临床试验报批到投产周期长、环节多，容易受到一些不确定性因素的影响，公司将按国家有关规定积极推进上述研发项目，并严格按照有关规定及时对项目后续进展情况履行信息披露义务，敬请投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

特此公告。

四川百利天恒药业股份有限公司董事会

2024 年 7 月 9 日