# 苏州泽璟生物制药股份有限公司 关于自愿披露注射用 ZG006 用于治疗神经内分泌癌 获得 FDA 孤儿药资格认定的公告

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。

### 重要内容提示:

近日, 苏州泽璟生物制药股份有限公司(以下简称"公司") 在研产品注射用 ZG006 获得美国食品药品监督管理局(以下简称"FDA")颁发孤儿药资格认定 (Orphan-drug Designation),用于治疗神经内分泌癌。

本次获得孤儿药资格认定后,公司仍需就注射用ZG006用于治疗神经内分泌 癌的后续临床试验、注册申报方案等与FDA进行沟通与协商,最终能否成功完成 临床试验、获得FDA上市许可及上市时间均具有不确定性。本次获得孤儿药资格 认定事项对公司近期业绩不会产生重大影响,由于药品的研发周期长、审批环节 多、研发投入大,容易受到一些不确定性因素的影响,敬请广大投资者谨慎决策, 注意防范投资风险。

现将具体情况公告如下:

## 一、药品基本情况

药品名称	注射用 ZG006
剂型	粉针剂
申请编号	IND 165534
适应症	用于治疗神经内分泌癌

## 二、药品相关情况

ZG006(INN 名: alveltamig)是公司通过其双/多特异性抗体研发平台开发的一个三特异性抗体药物,已获得美国 FDA 和中国 NMPA 临床试验许可,并已分别被国家药品监督管理局药品审评中心纳入突破性治疗品种,和被美国 FDA 授予孤儿药资格认定(Orphan-drug Designation)。ZG006 是一种针对两个不同 DLL3 表位及 CD3 的三特异性 T 细胞衔接器。经查询,ZG006 是全球第一个针对 DLL3 靶点的三特异性抗体(DLL3/DLL3/CD3),是全球同类首创(First-in-Class)分子形式,具有成为同类最佳(Best-in-Class)分子的潜力。

ZG006 的抗 DLL3 端与肿瘤细胞表面不同 DLL3 表位相结合,抗 CD3 端结合 T细胞。ZG006 衔接肿瘤细胞和 T细胞,将 T细胞拉近肿瘤细胞,从而利用 T细胞特异性杀伤肿瘤细胞。临床前研究结果显示,ZG006 在小鼠肿瘤模型上具有显著的肿瘤抑制作用,可以导致显著比例的小鼠肿瘤完全消退,说明 ZG006 具有强效的肿瘤杀伤作用。

在 2025 年欧洲肿瘤内科学会 (ESMO) 年会上,公司发布了 ZG006、ZG005 的临床研究数据及最新进展,详情请参见公司于 2025 年 10 月 20 日在上海证券交易所网站 (www.sse.com.cn) 披露的《关于自愿披露 ZG006 和 ZG005 在 2025 年欧洲肿瘤内科学会 (ESMO) 年会发布临床数据及最新进展的公告》(公告编号: 2025-040)。

#### 三、对公司的影响

孤儿药(Orphan-drug)又称为罕见病药,指用于预防、治疗、诊断罕见病的药品。本次获得FDA颁发的孤儿药资格认定,有助于注射用ZG006在美国的后续研发、注册及商业化等方面享受一定的政策支持,包括但不限于:(1)临床试验费用的税收抵免;(2)免除新药申请费;(3)享有7年的市场独占权且不受专利的影响。

#### 四、风险提示

本次获得孤儿药资格认定后,公司仍需就注射用 ZG006 用于治疗神经内分泌癌的后续临床试验、注册申报方案等与 FDA 进行沟通与协商,并按 FDA 法规程序完成临床试验。最终能否成功完成临床试验、获得 FDA 上市许可及上市时

间均具有不确定性。获得 FDA 上市批准前,如有相同适应症的其他类似药物率 先获批上市,则公司需进一步证明该药物在临床上具有优效性,否则将失去作为 孤儿药享有的政策支持。

由于医药产品具有高科技、高风险、高附加值的特点,药品前期研发以及产品从研制、临床试验、报批到投产的周期长、环节多,容易受到一些不确定性因素的影响,公司将按有关法规的规定积极推进上述研发项目,并及时对项目后续进展情况履行信息披露义务。本次获得孤儿药资格认定事项对公司近期业绩不会产生重大影响,敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。

特此公告。

苏州泽璟生物制药股份有限公司董事会 2025年11月17日