

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，並明確表示概不因本公告全部或任何部份內容而產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



上海復旦張江生物醫藥股份有限公司
Shanghai Fudan-Zhangjiang Bio-Pharmaceutical Co., Ltd.*
(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)
(股票號碼：1349)

提示性公告
注射用 FZ-P001 鈉
用於卵巢癌術中惡性病變可視化
I 期臨床試驗完成首例受試者入組

本公告乃由上海復旦張江生物醫藥股份有限公司（「本公司」）自願作出。

本公司研發的注射用 FZ-P001 鈉（「該藥物」）用於卵巢癌術中惡性病變可視化的 I 期臨床研究（「該研究」）於近日成功完成首例受試者入組。

關於該藥物

注射用 FZ-P001 鈉為本公司自主研發的化學藥品 1 類新化合物，是一種創新型光敏劑，其活性成分為葉酸受體靶向小分子與花菁類光敏劑偶聯而成的分子，可靶向葉酸受體 α (FR α) 高表達的惡性腫瘤組織並在近紅外區間熒光顯影。在婦科三大惡性腫瘤中，卵巢癌的病死率居首位，嚴重威脅女性的健康¹。本公司計劃使用該藥物開發術中熒光指引技術，指示腫瘤惡性病變組織殘留與切緣狀態，旨在提高相關實體瘤手術切除效果，為腫瘤外科的精準導航手術提供兼具分子靶向特異性和多維生物感知的創新解決方案。

¹ 摘自《中國臨床腫瘤學會（CSCO）卵巢癌診療指南2024》

該藥物的研發情況及進展

本公司於二零二五年八月獲得該研究的 I 期臨床試驗批准通知書。該研究旨在評價該藥物用於人體的安全性、耐受性及藥代動力學特徵。截至本公告刊發日，該研究已完成首例受試者入組。

由於醫藥產品具有高科技、高風險、高附加值的特點，藥品從臨床前研究、臨床試驗到商業化的週期長、環節多，容易受到一些不確定性因素的影響。敬請廣大投資者謹慎決策，注意防範投資風險。本公司將積極推進上述研發項目，並嚴格按照有關規定及時對項目後續進展情況履行信息披露義務。

承董事會命
趙大君
主席

於本公告刊發日期，董事會包括以下人士：

趙大君先生（執行董事）
薛 燕女士（執行董事）
沈 波先生（非執行董事）
余曉陽女士（非執行董事）
王宏廣先生（獨立非執行董事）
林兆榮先生（獨立非執行董事）
徐培龍先生（獨立非執行董事）
曲亞楠女士（職工董事）

中國·上海

二零二六年四月九日

* 僅供識別