

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。



Nanjing Leads Biolabs Co., Ltd.
南京維立志博生物科技股份有限公司

(於中華人民共和國成立的股份有限公司)

(股份代號：9887)

自願公告
研究摘要入選2026年AACR年會展示

本公告由南京維立志博生物科技股份有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)自願作出，以告知本公司股東及潛在投資者有關本公司的最新業務發展情況。

本公司欣然宣布，兩項臨床前管線研究成果將在2026年美國癌症研究協會(「AACR」)年會上展示。此年會將於2026年4月17日至22日在美國加利福尼亞州聖地亞哥的聖地亞哥會議中心舉行。該兩項研究分別展示了本公司於T cell engager—藥物偶聯物(TDC)及雙靶點ADC的創新研究，進一步驗證本公司LeadsBody™(CD3 T-Cell Engager平台)、X-body™(4-1BB Engager平台)及TOPiKinectics™(ADC技術平台)三大核心專有技術平台的協同研發戰略。

展示詳情如下：

LBL-054 TDC 壁報展示

LBL-054 TDC是一款全球同類首創的靶向CDH17的雙特異性ADC，基於本公司專有的抗體平台開發，搭載本公司專有的TOPiKinectics™連接子載荷，通過融合TCE與ADC雙重機制，針對結直腸癌、胃癌、胰腺癌等胃腸道腫瘤實現高效、低毒的精準治療。

臨床前研究顯示，LBL-054 TDC在體外和體內均能將ADC強效的直接殺傷作用與TCE的T細胞重定向及激活作用相結合，對腫瘤細胞表現出強效結合與內化作用，且具有強效的細胞毒性，而對T細胞結合較弱、無內化、無細胞毒性。在T細胞依賴性細胞毒性(TDCC)實驗中，LBL-054 TDC在不同效靶比及不同CDH17表達水平下均能誘導強效的細胞毒性，且與傳統TCE相比，其細胞因子釋放水平更低。LBL-054 TDC還能介導對CDH17陰性腫瘤細胞的強效旁觀者殺傷，同時不影響T細胞。在MC38/hCDH17同源小鼠模型中，LBL-054 TDC的抗腫瘤效果優於TCE和ADC。在為期4週的食蟹猴劑量探索(DRF)研究中，LBL-054 TDC經重複靜脈輸注後耐受性良好。

- **摘要標題：**LBL-054 TDC：一款用於治療CDH17陽性胃腸道癌症的同類首創靶向CDH17的T cell engager藥物偶聯物
- **展示形式：**壁報
- **展示地點：**第17區，展板#26
- **展示時間：**2026年4月21日(星期二) 14:00-17:00(太平洋時間)
- **摘要編號：**5857

LBL-061 壁報展示

LBL-061是一款新型的EGFR/PD-L1雙特異性ADC，通過本公司專有的TOPiKinetics™ 連接子載荷平台偶聯而成，兼具ADC的腫瘤靶向殺傷與免疫激活，協同增強抗腫瘤效應，適用於頭頸癌、非小細胞肺癌、鼻咽癌等實體瘤。

臨床研究顯示，LBL-061對多種腫瘤細胞表現出強效結合與細胞毒性，同時還具有強大的PD-1/PD-L1阻斷活性。在PBMC-腫瘤細胞共培養體系中，其可誘導腫瘤細胞發生免疫原性細胞死亡(ICD)，並介導對EGFR陰性腫瘤細胞的強效旁觀者效應。在體內研究中，LBL-061在同源移植瘤及異種移植瘤小鼠模型中均表現出優異的腫瘤生長抑制作用。在為期6週的食蟹猴劑量探索(DRF)研究中，LBL-061經重複靜脈輸注(Q3W給藥方案)後耐受性良好，最高非嚴重毒性劑量(HNSTD)達40 mg/kg。

- **摘要標題：**LBL-061：一款用於治療多種實體瘤的新型靶向EGFRxPD-L1的藥物偶聯物
- **展示形式：**壁報
- **展示地點：**第8區，展板#20
- **展示時間：**2026年4月21日(星期二) 14:00-17:00(太平洋時間)
- **摘要編號：**5601

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。

承董事會命
Nanjing Leads Biolabs Co., Ltd.
南京維立志博生物科技股份有限公司
董事長、執行董事兼首席執行官
康小強博士

中國南京，2026年3月31日

於本公告日期，本公司董事會包括：(i)執行董事康小強博士(董事長)、賴壽鵬博士及左鴻剛先生；(ii)非執行董事張銀成先生及陳仁海博士；及(iii)獨立非執行董事張宏冰博士、杜以龍先生及杜季柳女士。