四川百利天恒药业股份有限公司

自愿披露关于注射用 BL-M17D1(ADC)项目

治疗晚期实体瘤获得Ⅰ期临床试验批准通知书的公告

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")于近日收到国家药品监督管 理局(NMPA)正式批准签发的《药物临床试验批准通知书》, 公司自主研发的创新生物药 BL-M17D1(ADC)的药物临床试验获得批准。现将相关情况公告如下:

一、《药物临床试验批准通知书》基本情况

产品名称: 注射用 BL-M17D1

受理号: CXSL2400237

通知书编号: 2024LP01406

申请事项:境内生产药品注册临床试验

申请人: 四川百利药业有限责任公司: 成都百利多特生物药业有限责任公司

结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,2024年4月16 日受理的注射用 BL-M17D1 临床试验申请符合药品注册的有关要求,同意本品单药在晚 期实体瘤中开展临床研究。

二、药品的其他情况

BL-M17D1 是与 BL-B16D1 出自同一新的小分子技术平台、与 BL-B16D1 共享同一 新的"连接子+毒素"平台的 ADC 药物, 其适应症为晚期实体瘤。

三、风险提示

根据国家药品注册相关的法律法规要求,药品在获得药物临床试验批准通知书后, 尚需开展临床试验,并经 NMPA 批准后方可生产上市。

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