

烟台东诚药业集团股份有限公司
关于 $^{225}\text{Ac-LNC1011}$ 注射液 I 期临床试验
完成首例参与者入组的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露内容的真实、准确和完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

近日，烟台东诚药业集团股份有限公司（以下简称“公司”）控股子公司烟台蓝纳成生物技术股份有限公司（以下简称“蓝纳成”）自主研发的 $^{225}\text{Ac-LNC1011}$ 注射液 I/II 期临床完成了首例参与者入组。该研究为一项评价 $^{225}\text{Ac-LNC1011}$ 注射液在前列腺特异性膜抗原（PSMA）阳性的转移性去势抵抗性前列腺癌（mCRPC）患者中的安全性、耐受性、药代动力学及初步有效性的 I/II 期临床试验。

现将 $^{225}\text{Ac-LNC1011}$ 注射液相关情况公告如下：

一、药物的基本情况

药物名称	$^{225}\text{Ac-LNC1011}$ 注射液
剂型	注射剂
注册分类	化药 1 类
适应症	转移性去势抵抗性前列腺癌（mCRPC）
临床试验分期	I/II 期

二、药物的其他情况

1、 $^{225}\text{Ac-LNC1011}$ 注射液是一种靶向 PSMA 的放射性体内治疗药物，拟用于 PSMA 阳性 mCRPC 患者的治疗。

2、PSMA 是由前列腺上皮细胞分泌的一种 II 型谷氨酸缩肽酶，特异性高表达于前列腺癌及其转移灶的细胞中；虽在正常组织中也有微弱的表达，但仅为前列腺癌水平的 1/1000~1/100，PSMA 在癌组织的特异性高表达使之成为前列腺癌诊断和治疗的重要靶点。

目前国内外暂无同核素产品上市，亦无相关销售数据。

三、风险提示

药品从研制、临床试验报批到投产的周期长、环节多，药品研发及至上市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。公司将按相关国家的有关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。

特此公告。

烟台东诚药业集团股份有限公司董事会

2026年3月7日