

**四川科伦药业股份有限公司**  
**关于子公司 SKB575 新药临床试验申请**  
**获国家药品监督管理局批准的公告**

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。

四川科伦药业股份有限公司（以下简称“公司”）近日获悉，公司控股子公司四川科伦博泰生物医药股份有限公司（以下简称“科伦博泰”）与和铂医药控股有限公司（以下简称“和铂医药”）合作研发的靶向胸腺基质淋巴细胞生成素(TSLP)及一个未公开靶点的长效双特异性抗体(bsAb)SKB575(亦称 HBM7575)的新药临床试验(IND)申请已获中国国家药品监督管理局(NMPA)批准，用于治疗特应性皮炎。

**一、关于 SKB575(亦称 HBM7575)**

SKB575/HBM7575 是一款靶向 TSLP 及一个未公开靶点的长效 bsAb，具有双重作用机制：一方面通过阻断 TSLP 与其受体的相互作用，可抑制 TSLP 介导的信号通路以及 Th2 免疫细胞的激活；另一方面，其针对另一未公开靶点的结合与阻断可产生协同效应，克服 TSLP 单靶点抗体的耐药问题。SKB575/HBM7575 经过工程化设计，具有延长的半衰期以及良好的可开发性，可实现皮下给药。基于临床前半衰期推测，人体半衰期预期可支持 3 个月以上的给药间隔，具备同类最佳的潜力。

根据科伦博泰与和铂医药之间的合作协议，SKB575/HBM7575 由科伦博泰主导设计与全球范围内的开发及商业化，和铂医药共同参与该项目投资与开发并将按约定共享收益。

**二、风险提示**

创新药物研发过程周期长、环节多、能否开发成功及商业化具有一定的不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。公司将根据后续进展情况

及时履行信息披露义务。

特此公告。

四川科伦药业股份有限公司董事会

2026年3月10日