

迪哲（江苏）医药股份有限公司
自愿披露关于血液瘤产品高瑞哲®和比瑞替尼
（birelentinib）研究成果入选 2026 年欧洲血液学协会
（EHA）年会的公告

本公司董事会及全体董事保证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。

迪哲（江苏）医药股份有限公司（以下简称“公司”）宣布，公司血液肿瘤管线中的两大核心产品——高瑞哲®（通用名：戈利昔替尼胶囊）和比瑞替尼（birelentinib），共有 9 项最新研究成果入选 2026 年欧洲血液学协会（EHA）年会。大会将于 6 月 11 日至 14 日在瑞典斯德哥尔摩举行。此次入选研究覆盖外周 T 细胞淋巴瘤（PTCL）及 B 细胞淋巴瘤治疗领域的多线治疗策略及多亚型探索，进一步体现了公司在血液肿瘤领域全球创新布局。

一、高瑞哲®

高瑞哲®是全球首个且唯一获批作用于 JAK/STAT 通路的 PTCL 新机制治疗药物，以独特的“强效抑瘤、快速抗炎、免疫调节”三重作用机制，为 PTCL 患者带来广泛且持久的临床获益。

本次 EHA 大会，高瑞哲®共有 8 项研究成果入选，涵盖 PTCL 一线治疗及复发/难治（r/r）阶段的单药和联合治疗方案，包括在 PTCL 罕见亚型中的探索，持续拓展其临床应用边界。

多项研究结果显示，无论单药还是联合治疗，高瑞哲®在 PTCL 不同治疗阶段及多种罕见亚型中，均持续展现出良好的抗肿瘤疗效和可控的安全性，有望为更多淋巴瘤患者提供新的治疗选择。

二、比瑞替尼（birelentinib）

弥漫性大 B 细胞淋巴瘤（DLBCL）具有高度分子异质性，主要分为 GCB 和非 GCB 两大亚型。现有布鲁顿氏酪氨酸激酶（BTK）抑制剂主要在非 GCB 亚型中显示出临床活性，但在 GCB 亚型中疗效有限。因此，临床亟需在多种 DLBCL 分子亚型中具有广谱抗肿瘤活性且安全性良好的新一代靶向药物。

比瑞替尼是一款全球首创、可完全穿透血脑屏障的非共价 LYN/BTK 双靶点抑制剂，通过阻断 BTK 和 LYN 信号通路，有望克服传统小分子药物在 DLBCL 治疗中的局限性。

既往研究显示，比瑞替尼单药在 r/r DLBCL 患者中展现出广谱的抗肿瘤活性，对 GCB 亚型及非 GCB 亚型疗效相当，并呈现出可管理的安全性。本次入选的最新研究成果展现了比瑞替尼在跨分子亚型中持久的抗肿瘤活性，进一步验证了其针对 DLBCL 的广泛治疗潜力。

三、大会报告

主要研究者	摘要标题	报告时间
张薇教授 （北京协和医院）	戈利昔替尼联合 CHOP 化疗方案治疗新诊断 PTCL：1/2 期临床试验的初步结果（JACKPOT 53） Golidocitinib Combined with CHOP in Newly-Diagnosed Peripheral T-Cell Lymphoma: Preliminary Results from a Phase 1/2 Clinical Trial (JACKPOT 53)	摘要编号： PS2129 壁报展示时间： 6/13/2026, 18:45 - 19:45（中欧夏令时间）
牛挺教授 （四川大学华西医院）	戈利昔替尼联合 CHOP 化疗方案作为外周 T 细胞淋巴瘤一线治疗的显著疗效与可控的安全性（JACKPOT52）：一项 I/II 期研究的初步结果 Exceptional Efficacy and Manageable Safety of Golidocitinib Combined with CHOP as First-Line Treatment for Peripheral T-Cell Lymphoma (JACKPOT52): Preliminary Results from a Phase I/II Study	摘要编号： PS2152 壁报展示时间： 6/13/2026, 18:45 - 19:45（中欧夏令时间）
李文瑜教授 （广东省人民医院）	戈利昔替尼联合疗法作为 PTCL 的一线治疗：单中心回顾性分析（JACKPOT55） Golidocitinib-Based Combination Therapy as First-Line Treatment for PTCL: A Single-Center Retrospective Analysis (JACKPOT55)	摘要编号： PB3878 摘要公布时间： 5/12/2026, 15:30 （中欧夏令时间）
李志铭教授 （中山大学）	戈利昔替尼联合泊马度胺治疗复发或难治性外周 T 细胞淋巴瘤的安全性和初步疗效	摘要编号： PS2158

附属肿瘤医院)	(JACKPOT25): 一项多中心 I/II 期研究 Safety and Preliminary Efficacy of Golidocitinib Combined with Pomalidomide in Relapsed or Refractory Peripheral T-Cell Lymphoma (JACKPOT25): A Multicenter, Phase I/II Study	壁报展示时间: 6/13/2026, 18:45 - 19:45 (中欧夏令时间)
蔡清清教授 (中山大学附属肿瘤医院)	戈利昔替尼联合脂质体米托蒽醌治疗复发/难治性外周 T 细胞淋巴瘤: 一项多中心回顾性研究的初步安全性和有效性 Golidocitinib and Liposomal Mitoxantrone for Relapsed/Refractory Peripheral T-Cell Lymphoma: Preliminary Safety and Efficacy from a Multi-Center Retrospective Study	摘要编号: PB3851 摘要公布时间: 5/12/2026, 15:30 (中欧夏令时间)
王昭教授 (首都医科大学附属北京友谊医院)	戈利昔替尼单药治疗噬血细胞性淋巴组织细胞增多症: 一项评估疗效与安全性的前瞻性、单臂临床试验 (JACKPOT11) Golidocitinib Monotherapy in Hemophagocytic Lymphohistiocytosis: A Prospective, Single-Arm Clinical Trial to Evaluate Efficacy and Safety (JACKPOT11)	摘要编号: PF700 壁报展示时间: 6/12/2026, 18:45 - 19:45 (中欧夏令时间)
易树华教授 (中国医学科学院血液病医院)	戈利昔替尼在复发/难治 T 细胞和 NK 细胞大颗粒淋巴细胞白血病中的初步疗效和安全性 Preliminary Efficacy and Safety of Golidocitinib in Relapsed/Refractory T Cell and NK Cell Large Granular Lymphocyte Leukemia	摘要编号: PF1031 壁报展示时间: 6/12/2026, 18:45 - 19:45 (中欧夏令时间)
陶荣教授 (复旦大学附属肿瘤医院)	替雷利珠单抗、戈利昔替尼和塞利尼索三联方案治疗复发/难治性结外 NK/T 细胞淋巴瘤: 一项 Ib/II 期研究的初步安全性和有效性 A Novel Triplet Regimen of Tislelizumab, Golidocitinib, and Selinexor for Relapsed/Refractory Extranodal NK/T-Cell Lymphoma: Preliminary Safety and Efficacy from a Phase Ib/II Study	摘要编号: PS2149 壁报展示时间: 6/13/2026, 18:45 - 19:45 (中欧夏令时间)
邱录贵教授 (中国医学科学院血液病医院)	比瑞替尼在 DLBCL 中展现出可控的安全性和覆盖多种分子亚型的广泛抗肿瘤活性 Birelentinib Demonstrates Manageable Safety Profile and Universal Antitumor Activity Across Molecular Subtypes in Diffuse Large B Cell Lymphoma	摘要编号: PF973 壁报展示时间: 6/12/2026, 18:45 - 19:45 (中欧夏令时间)

四、风险揭示

由于研发药品具有高科技、高风险、高附加值的特点，药品从研发到上市周期长、环节多，存在诸多不确定因素，目前上述产品所针对的适应症尚处于临床试验阶段，临床试验结果能否支持药品上市申请、能否最终获得上市批准以及何时获得上市批准尚存在不确定性，敬请广大投资者注意防范投资风险。

公司将严格按照有关规定，及时对项目后续进展履行信息披露义务。有关公司信息以上海证券交易所网站以及公司指定披露媒体《上海证券报》《证券时报》刊登的公告为准。

特此公告。

迪哲（江苏）医药股份有限公司董事会

2026年5月14日