

山东金城医药集团股份有限公司

关于参股公司研发项目的进展公告

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。

重要内容提示：

北京东方略生物医药科技股份有限公司（以下简称“东方略生物”）系山东金城医药集团股份有限公司（以下简称“公司”）参与投资的上海仟德股权投资合伙企业（有限合伙）（以下简称“上海仟德”）的参股公司。公司持有上海仟德 40.3226% 的股权，上海仟德持有东方略生物 15.2621% 的股权。2026 年 1 月复星万邦（江苏）医药集团有限公司（以下简称“复星万邦”）与东方略生物达成战略合作，双方就 VGX-3100 在大中华地区（包括中国大陆和港澳台地区）的生产和商业化签订独家协议，复星万邦将获得 VGX-3100 在大中华区的独家商业化权益，并负责该产品的本地化生产。

一、VGX-3100 相关情况

VGX-3100 是一款针对高危型 HPV-16/18 相关疾病开发的创新治疗性 DNA 疫苗。该产品通过肌肉注射伴随电脉冲递送系统给药，旨在诱导针对 HPV-16/18 的特异性 T 细胞免疫应答，促进机体识别并清除 HPV 持续感染相关异常细胞，从而促使病灶转归并清除病毒感染。

VGX-3100 的首个适应症为 HPV-16/18 相关宫颈高级别鳞状上皮内病变 (HSIL, CIN2/3)，目标是为患者提供一种非手术药物治疗选择，有望避免或减少传统手术治疗（如 LEEP 锥切）可能带来的生育相关风险（如早产、流产等）。同时，基于 VGX-3100 的系统性抗 HPV 免疫机制，东方略生物也正在推进其他 HPV 感染相关的高级别癌前病变的临床试验。

二、临床试验进展情况

公司于近日收到东方略生物的通知，其在研产品 VGX-3100 针对宫颈癌前病变的中国 III 期关键性注册临床研究 (HPV-303CHN) 已经揭盲，主要疗效结果达到预设的主要疗

效终点；在安全性结果方面，VGX-3100 在中国受试者中整体安全性与耐受性表现良好，未观察到新的重大安全性风险信号。

三、风险提示

鉴于创新药研发及注册审评的复杂性，产品的审评结果及获批上市时间存在一定的不确定性。本次东方略生物 VGX-3100III期临床试验进展不会对公司经营业绩带来重大影响。敬请广大投资者谨慎决策，注意防范风险。

特此公告。

山东金城医药集团股份有限公司董事会

2026 年 5 月 20 日