



再鼎医药将于 2025年AACR 年会上公布内部开发的新一代抗肿瘤候选药物的研究数据

2025年 3月 26日

- 壁报展示将重点介绍 ZL-6201 作为一款创新的抗体偶联药物 (ADC) 针对肉瘤和其它富含亮氨酸重复序列的蛋白 15 (LRRC15) 阳性实体瘤的治疗潜力
- 最新进展壁报展示将总结 ZL-1222 的临床前研究数据, ZL-1222 是一款有应用前景的新一代白细胞介素 12 (IL-12) 免疫细胞因子疗法, 可用于治疗多种癌症

中国上海, 美国马萨诸塞州剑桥, 2025年3月26日 — 再鼎医药有限公司 (纳斯达克股票代码: ZLAB; 香港联交所股份代号: 9688) 宣布, 将在2025年美国癌症研究协会 (AACR) 年会的壁报环节中展示公司内部研发的新一代在研抗肿瘤疗法 ZL-6201 (一款用于治疗肉瘤的 LRRC15 ADC) 和 ZL-1222 (一款 IL-12 免疫细胞因子癌症免疫疗法) 的临床前研究数据。本届 AACR 年会将于 2025 年 4 月 25 日至 30 日于美国伊利诺伊州芝加哥举行。

再鼎医药总裁, 全球研发负责人 Rafael G. Amado 博士表示: “ZL-6201 和 ZL-1222 是我们内部开发的全球肿瘤研发管线中的在研候选药物, 具有应用于多个癌症类型的潜力, 其中包括一些目前标准治疗仍然面临挑战的癌症类型。这与我们全球肿瘤管线的开发战略契合。”

LRRC15 是一种 I 型跨膜蛋白, 因其在肉瘤、胶质母细胞瘤和黑色素瘤等多种间充质肿瘤中过度表达而成为癌症治疗中一个极具吸引力的靶点。再鼎医药正在评估 ZL-6201 作为针对 LRRC15 靶点的潜在同类首创 ADC 应用于多种实体肿瘤的治疗。

白细胞介素-12 (IL-12) 疗法已在多个癌症类型中展现出提供治疗获益的潜力, 但因其治疗窗口较窄和毒性问题而使其应用受限。再鼎医药正在评估 ZL-1222 作为一款潜在的新一代靶向 PD-1 的 IL-12 免疫细胞因子癌症免疫疗法, 探索其在多个适应证中的应用。该疗法有望在增强抗肿瘤活性的同时, 改善全身安全性。

再鼎医药在 2025 年 AACR 年会壁报展示的信息如下:

标题: 一款可应用于实体瘤治疗的新型靶向 LRRC15 的抗体偶联药物 (ADC) 的发现与特性研究

演讲人: 万兵博士, 再鼎医药生物学执行总监

环节标题: 新兴癌症药物靶点

日期/时间: 2025 年 4 月 29 日, 星期二, 上午 9:00 至中午 12:00 (美国中部时间)

地点: McCormick Place Convention Center, Poster Section 17

壁报编号: 23

发布摘要编号: 4266

标题: 通过抗 PD-1 单抗抗体顺式递送活性降低的 IL-12 而展现出强效抗肿瘤活性

演讲人: Linda Liu 博士, 再鼎医药生物制剂研发高级副总裁

环节标题: 最新研究: 临床研究 1

日期/时间: 2025 年 4 月 28 日, 星期一, 下午 2:00 - 下午 5:00 (美国中部时间)

地点: McCormick Place Convention Center, Poster Section 53

壁报编号: 1

发布摘要编号: LB2024

关于再鼎医药

再鼎医药 (纳斯达克股票代码: ZLAB; 香港联交所股份代号: 9688) 是一家以研发为基础、处于商业化阶段的创新型生物制药公司, 总部位于中国和美国。我们致力于通过创新产品的发现、开发和商业化解决肿瘤、免疫、神经科学疾病和感染性疾病领域未被满足的巨大医疗需求。我们的目标是利用我们的能力和资源努力促进中国及全世界人类的健康福祉。

有关再鼎医药的更多信息, 请访问 www.zailaboratory.com 或关注公司官微: 再鼎医药。

再鼎医药前瞻性声明

本新闻稿包含关于对再鼎医药未来预期、计划和展望的前瞻性陈述, 包括但不限于与我们开发和商业化新一代 ADC 药物的前景和计划、ADC 药物的潜在获益, 以及实体瘤潜在疗法有关的陈述。本新闻稿中包含的所有陈述 (对过往事实的陈述除外) 均为前瞻性陈述, 可以通过诸如「旨在」、「预计」、「认为」、「有可能」、「估计」、「预期」、「预测」、「目标」、「打算」、「可能」、「计划」、「可能的」、「潜在」、「将会」、「将要」等词汇和其他类似表述加以识别。该等陈述构成《1995 年美国私人证券诉讼改革法案》中定义的「前瞻性陈述」。前瞻性陈述并非对未来表现的担保或保证。前瞻性陈述基于我们截至本新闻稿发布之日的预期和假设, 并且受到固有不确定性、风险以及可能与前瞻性陈述所预期的情况存在重大差异的情势变更的影响。我们可能无法如我们在前瞻性陈述中所做出的披露实际实现计划、执行意图, 或满足期望或预测, 您不应过分依赖该等前瞻性陈述。实际结果可能受各种重要因素的影响而与前瞻性陈述所示存在重大差异, 该等因素包括但不限于: (1) 我们成功商业化自身已获批上市产品并从中产生收入的能力; (2) 我们为自身的运营和业务活动获取资金的能力; (3) 我们候选产品的临床开发和临床前开发的结果; (4) 相关监管机构对我们的候选产品作出审批决定的内容和时间; (5) 与在中国营商有关的风险; 和 (6) 我们向美国证券交易委员会 (「SEC」) 提交的最新年报和季报以及其他报

告中指出的其他因素。我们预计后续事件和发展将导致我们的预期和假设改变，但除法律要求之外，不论是出于新信息、未来事件或其他原因，我们均无义务更新或修订任何前瞻性陈述。该等前瞻性陈述不应被视为我们在本新闻稿发布之日后任何日期的意见而加以信赖。

Our SEC filings can be found on our website at www.zailaboratory.com and on the SEC's website at www.SEC.gov.

如需查阅公司向SEC提交的文件，请访问公司网站www.zailaboratory.com和SEC网站www.SEC.gov。