

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



**SUNSHINE LAKE PHARMA CO., LTD.**

**廣東東陽光藥業股份有限公司**

(在中華人民共和國註冊成立之股份有限公司)

(股份代號：6887)

### 自願性公告

## 靶向尼帕病毒G蛋白的單克隆抗體新藥HEC-648注射液 臨床試驗申請 獲中國國家藥品監督管理局受理

本公告由廣東東陽光藥業股份有限公司(連同其附屬公司統稱「本集團」)自願刊發。

二零二六年二月二十四日，中國國家藥品監督管理局藥品審評中心(「藥品審評中心」)正式受理本集團提交的靶向尼帕病毒G蛋白的單克隆抗體新藥HEC-648注射液臨床試驗申請，預計將於二零二六年正式啟動I期臨床研究。

### 一、尼帕病毒介紹

尼帕病毒(Nipah Virus, NiV)是一種高度致死率的單股負鏈RNA病毒，其感染造成的致死率在40-75%之間，可經果蝠等受感染動物、被其唾液、尿液、糞便污染的食物傳播，亦可與感染者密切接觸發生人際傳播。目前，尼帕病毒被列為生物安全最高等級(四級)病毒，尚無獲批上市的針對性治療藥物或疫苗。

### 二、尼帕病毒抗體藥物進展

此次獲藥品審評中心受理的藥物HEC-648注射液，是一款靶向尼帕病毒G蛋白的全人源單克隆抗體，該藥物源自中國科學院武漢病毒研究所的科研成果。二零二三年底，本集團與中國科學院武漢病毒所簽訂合作協議，將其開發成為1類創新藥物。該藥物在動物模型試驗中顯示出100%的預防性死亡保護率以及超過80%的治療性死亡保護率，為中國首款且唯一進入臨床註冊階段的

針對尼帕病毒研發的特效藥物，作為靶向尼帕病毒G蛋白的單克隆抗體，相比傳統抗病毒感染藥物，該抗體作用機制精準，尤其適配尼帕病毒感染的暴露後預防與救治。

### 三、項目意義

本集團秉持「科學創製新藥，品質健康生活」的使命，立項研發尼帕病毒抗體藥物作為戰略儲備，既是佈局新發突發傳染病防控、踐行行業價值，也是助力國家築牢生物安全與公共衛生防線、服務「一體化健康」戰略、提升醫藥核心技術自主可控與全球公共衛生治理話語權的關鍵行動。

承董事會命  
廣東東陽光藥業股份有限公司  
董事長  
張英俊博士

中國，東莞  
二零二六年二月二十四日

於本公告日期，執行董事為張英俊博士及李文佳博士，非執行董事為張寓帥先生、唐新發先生、朱英偉先生、曾學波先生、東曉維女士、王蕾女士，以及獨立非執行董事為李新天博士、馬大為博士、尹航博士、林愛梅博士及葉濤博士。