

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份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。



Qyuns Therapeutics Co., Ltd.
江蘇荃信生物醫藥股份有限公司
(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)
(股份代號：2509)

自願公告

**於羅氏收到QX031N I期臨床試驗
首例受試者給藥的里程碑款項**

本公告由江蘇荃信生物醫藥股份有限公司(「本公司」，連同其附屬公司，統稱為「本集團」)自願作出。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，本公司已於2026年5月27日收到合作夥伴F. Hoffmann-La Roche Ltd(以下簡稱「羅氏」)支付的里程碑付款，該付款乃基於QX031N(羅氏研發代碼：RG6981)項目完成I期臨床試驗首例受試者給藥而觸發。

QX031N已於新西蘭開展一項I期、首次人體試驗、隨機、研究者與受試者雙盲、安慰劑對照、單劑量與多劑量遞增、平行組研究，旨在評估QX031N在健康受試者、慢性阻塞性肺疾病(「COPD」)受試者及哮喘受試者中的安全性、耐受性、藥代動力學和藥效學。該研究於2026年3月27日完成首例受試者給藥。

於2025年10月28日，本公司與羅氏達成全球獨家合作與許可協議，授予羅氏開發、生產及商業化QX031N的全球獨家權益。

有關QX031N／RG6981

QX031N是一款臨床階段的長效雙特異性抗體，同時靶向人胸腺基質淋巴細胞生成素(TSLP)和人白細胞介素33(IL-33)。

TSLP和IL-33是被成為警報素的蛋白質，機體受到過敏原、病毒、污染、機械刺激等外界因素誘導時將會釋放，其參與COPD及哮喘等呼吸系統疾病的發生，在炎症進程中發揮重要作用。QX031N有望被開發成為COPD及哮喘等呼吸系統疾病的治療選擇，具備成為「First-in-class」及「Best-in-disease」療法的潛力。

承董事會命
江蘇荃信生物醫藥股份有限公司
董事會主席及執行董事
裘霽宛先生

香港，2026年5月27日

於本公告日期，董事會成員包括主席及執行董事裘霽宛先生、執行董事吳亦亮先生及林偉棟先生、非執行董事余熹先生及吳志強先生以及獨立非執行董事馮志偉先生、鄒忠梅博士及凌建群博士。