# 四川百利天恒药业股份有限公司

# 自愿披露关于注射用 BL-M07D1(HER2-ADC)用于 HER2 阳性乳腺癌新辅助治疗获得 II/III 期临床试验批准通知书的公告

本公司董事会及全体董事保证本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。

四川百利天恒药业股份有限公司(以下简称"公司")于近日收到国家药品监督 管理局(NMPA)正式批准签发的《药物临床试验批准通知书》, 公司自主研发的创新生 物药注射用 BL-M07D1 (HER2-ADC) 的 II/III 期临床试验获得批准。现将相关情况 公告如下:

## 一、《药物临床试验批准通知书》基本情况

产品名称: 注射用 BL-M07D1

受理号: CXSL2400836

通知书编号: 2025LP00387

申请事项:境内生产药品注册临床试验

申请人:四川百利药业有限责任公司:成都百利多特生物药业有限责任公司

结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经审查,注射用 BL-M07D1 临床试验申请符合药品注册的有关要求,同意本品在 HER2 阳性乳腺癌新辅助患者中 开展联合探索研究。

### 二、药品的其他情况

BL-M07D1 是一种靶向 HER2 的创新 ADC, 具有 best-in-class 潜力, 已在临床试 验中展示出显著的抗肿瘤功效。截至本公告披露日,除本次新获得批准的临床试验外, BL-M07D1 正于中国及美国的 10 项 I/II/III 期临床试验中作为单药或联用进行评估。 各项临床研究包括各种 HER2 表达/突变的实体瘤(包括非小细胞肺癌、乳腺癌、尿路 上皮癌、妇科肿瘤及消化道肿瘤)的患者。

#### 三、风险提示

根据国家药品注册相关的法律法规要求,药品在获得药物临床试验批准通知书

后,尚需开展临床试验,并经 NMPA 批准后方可生产上市。

由于医药产品具有高科技、高风险、高附加值的特点,药品从早期研究、临床试验报批到投产周期长、环节多,容易受到一些不确定性因素的影响,公司将按国家有关规定积极推进上述研发项目,并严格按照有关规定及时对项目后续进展情况履行信息披露义务,敬请投资者谨慎决策,注意防范投资风险。

特此公告。

四川百利天恒药业股份有限公司董事会 2025年2月19日