



再鼎医药将在2025年ASCO年会上公布靶向DLL3的抗体药物偶联物 (ADC) ZL-1310的I期临床研究数据

2025年 4月 23日

- 再鼎医药将介绍ZL-1310作为一款有望成为同类最佳的Delta样配体 (DLL3靶向) ADC, 用于治疗广泛期小细胞肺癌 (ES-SCLC) 患者的潜力
- 将于2025年6月2日上午7:00 (美国中部时间) /上午8:00 (美国东部时间) /晚上8:00举行 (北京时间) 举行投资者电话会议及网络直播, 讨论数据和临床研究计划

中国上海, 美国马萨诸塞州剑桥 —— 2025年4月23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) 今日宣布, 正在进行的全球1a/1b期临床研究 (NCT06179069) 的最新数据将在2025年美国临床肿瘤学会 (ASCO) 年会的壁报环节公布。这一研究旨在评估公司具有同类首创和同类最佳潜力的DLL3 ADC, 用于治疗ES-SCLC。此次会议将于2025年5月30日至6月3日在伊利诺伊州芝加哥举行。更新结果将包括更多患者的数据以及来自ZL-1310正在进行的随访信息, 这些患者为既往接受过至少一种含铂化疗方案治疗的ES-SCLC患者。

再鼎医药总裁, 全球研发负责人 Rafael G. Amado博士表示: “ZL-1310 体现了我们致力于开发差异化肿瘤治疗方案, 以突破许多第一代疗法和现有标准疗法的局限性。我们正专注于 ZL-1310 的研发, 并期待在 2025 年 ASCO 大会上展示最新的研究成果。”

电话会议和网络直播相关信息:

再鼎医药将举行投资者电话会议和网络直播, 介绍 ZL-1310 在 ASCO 上公布的最新数据, 并概述临床开发的后续计划。

日期时间: 2025年6月2日星期一, 美国中部时间上午7:00 / 美国东部时间上午8:00 / 北京时间晚上8:00, 请前往注册:

网络直播注册链接:

<https://edge.media-server.com/mmc/p/inqqziod>

电话拨入注册链接:

<https://register-conf.media-server.com/register/B1c7326906f3764306accd7708d21d2ecb>

演讲人: Rafael G. Amado 博士, 再鼎医药总裁, 全球研发负责人

ZL-1310 壁报展示详情如下:

标题: ZL-1310, 一款靶向 DLL3 ADC, 用于广泛期小细胞肺癌患者: 1 期临床研究更新

演讲人: Manish R. Patel 博士, Florida Cancer Specialists/Sarah Cannon Research Institute, Sarasota, FL

会议主题: 壁报环节 - 开发阶段疗法 - 分子靶向药物和肿瘤生物学

日期时间: 2025年6月2日星期一, 下午1:30至4:30 (美国中部时间)

地点: McCormick Place Convention Center, Hall A - Posters and Exhibits

摘要编号: 3041

壁报编号: 356

关于小细胞肺癌和ZL-1310

小细胞肺癌是最具侵袭性和致命的实体肿瘤之一, 每年全球约250万被诊断为肺癌的患者中, 大约有15%属于小细胞肺癌¹²。其中, 约三分之二的小细胞肺癌患者在确诊时已经处于广泛期³。

DLL3 是一个在多个神经内分泌肿瘤 (例如 SCLC) 中过度表达的抗原, 通常与不良临床预后相关。ZL-1310 包含人源化抗 DLL3 单克隆抗体, 该抗体与新型喜树碱衍生物 (一种拓扑异构酶1抑制剂) 连接作为其有效载荷。由新型ADC技术平台TMALIN®设计, 该平台能够利用肿瘤微环境克服第一代ADC疗法遇到的相关挑战。

ZL-1310 于 2025 年 1 月获得美国食品药品监督管理局 (FDA) 的孤儿药资格认定, 凸显了对其治疗 SCLC 患者潜力的认可。

关于网络直播和电话会议

所有与会者都必须在电话会议之前通过上方链接完成在线注册。注册成功后, 您将收到确认邮件, 内含拨入电话会议的具体信息。

会议结束后, 您可通过访问再鼎医药网站观看回放。

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（包括ZL-1310在内）的前景和计划、ZL-1310的潜在裨益，以及对SCLC和神经内分泌瘤的潜在疗法相关的陈述。该等前瞻性陈述可能包括“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”、“将会”等词汇和其他类似表述。该等陈述构成《1995年美国私人证券诉讼改革法案》中定义的“前瞻性声明”。前瞻性声明并非对过往事实的陈述，亦非对未来表现的担保或保证。前瞻性声明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声明所预期的情况存在重大差异的情势变更的影响。实际结果可能受各种重要因素的影响而与前瞻性声明所示存在重大差异，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计划提供资金并为该等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）备案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。

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