



再鼎医药在 2025 AACR 年会上公布研究数据，凸显内部开发的新一代抗肿瘤疗法的潜力

2025年 4月 25日

- 研究结果支持 ZL-6201启动新药临床试验申请 (IND) 支持性研究，该在研药物有望成为一款潜在同类首创和同类最优的ADC 疗法，用于LRRC15阳性实体瘤患者治疗
- 临床前研究数据显示，新型抗 PD-1/ IL-12免疫细胞因子 ZL-1222 可通过顺式激活肿瘤微环境中的 T 细胞以及有效阻断 PD-1/PD-L1 信号通路，从而诱导强效抗肿瘤活性，同时提高了全身安全性

中国上海，美国马萨诸塞州剑桥，2025年4月25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，将于本周在美国伊利诺伊州芝加哥举行的2025年美国癌症研究协会（AACR）年会的壁报环节，展示内部开发、具有全球权益的新一代在研抗肿瘤疗法 ZL-6201（一款新型针对 LRRC15的 ADC，可用于多种实体瘤治疗）和 ZL-1222（一款创新型抗PD-1/ IL-12 免疫细胞因子，可用于癌症免疫治疗）的最新研究数据。这些数据为两款在研疗法的后续临床评估提供了有力证据。

再鼎医药生物制剂研发高级副总裁 Linda Liu 博士表示：“这些将在2025 AACR年会上发表的最新研究数据，彰显了新一代抗肿瘤疗法在持续开发中的巨大潜力。我们期待继续推进这些疗法的临床评估，未来可能为对现有治疗方案无效或耐药的多种癌症类型患者提供更多的治疗选择。”

ZL-6201是一款潜在同类首创和同类最优的ADC药物，对 LRRC15 具有高亲和力与特异性。作为癌症治疗中一个极具吸引力的靶点，LRRC15在肉瘤、胶质母细胞瘤和黑色素瘤等多种实体瘤中过表达。ZL-6201基于TMALIN® 新型 ADC 技术平台而开发，该平台利用肿瘤微环境的特性解决了第一代ADC疗法中存在的有效载荷脱靶毒性等瓶颈难题。

再鼎医药将于4月29日（周二）在2025 AACR年会上公布的研究数据显示，ZL-6201能够高效内化并杀死肿瘤细胞，同时在LRRC15过表达的肿瘤微环境中表现出强大的旁观者杀伤效应。多项体外和体内临床前研究表明，ZL-6201治疗可有效抑制已形成肿瘤的生长。基于这些研究结果，再鼎医药计划于2025年启动ZL-6201的新药临床试验申请（IND）支持性研究，开发其用于肉瘤和其他LRRC15阳性实体瘤（如乳腺癌和其他恶性肿瘤）的治疗。

ZL-1222 是一款靶向 PD-1 的新一代 IL-12 免疫细胞因子，旨在发挥 IL-12 的抗肿瘤潜力，同时降低相关的全身毒性。先前的临床前研究展现出 IL-12 具有显著的抗肿瘤活性。然而临床研究中，IL-12 全身给药的治疗窗口较窄，且存在严重的不良事件。

再鼎医药将于4月28日（周一）在2025 AACR年会上公布的临床前研究数据显示，ZL-1222通过精准调控IL-12活性和PD-1靶向作用，在抗PD-1抗体敏感以及抗PD-1抗体耐药肿瘤模型中均展现出强效抗肿瘤活性，并具有更高的全身安全性。研究结果表明，ZL-1222有望为对现有抗肿瘤免疫疗法无应答或耐药的患者提供新的治疗选择。

再鼎医药总裁，全球研发负责人Rafael G. Amado博士表示：“在再鼎，我们正在打造一个强大的潜在同类首创和同类最优的肿瘤治疗产品组合，为全球患者进一步拓展治疗选择。ZL-6201 和 ZL-1222 的临床前研究数据彰显了我们通过开发创新技术突破第一代疗法局限性的承诺，这包括能够实现更高浓度的细胞毒性药物靶向递送并限制脱靶毒性，从而为多种癌症类型的患者提供有效的治疗选择。”

再鼎医药在2025 AACR年会壁报展示的详细信息如下：

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：美国中部时间2025年4月29日（周二），上午9:00 - 中午12:00

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单链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：美国中部时间2025年4月28日（周一），下午2:00 - 下午5:00

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ZL-6201和ZL-1222的前景和计划、ZL-6201和ZL-1222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。

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。