

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。



**Fujian Haixi Pharmaceuticals Co., Ltd.**  
**福建海西新藥創制股份有限公司**

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：2637)

**自願公告**

**HXP089 項目用於治療膠質母細胞瘤的新藥臨床試驗申請(IND)  
獲得國家藥品監督管理局批准**

本公告由福建海西新藥創制股份有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」或「海西新藥」)自願作出，以告知本公司股東及潛在投資者有關本集團的最新業務進展。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，本公司自主研發的 HXP089 項目用於治療膠質母細胞瘤(Glioblastoma, GBM)的新藥臨床試驗申請(IND)，已獲國家藥品監督管理局(NMPA)藥品審評中心(CDE)批准，同意開展相關臨床研究。這是繼 C019199 (腫瘤適應症)、HXP056 (眼科適應症)之後，本集團第三個進入臨床試驗階段的創新藥，標誌著 HXP089 項目從臨床前開發正式邁入臨床階段，亦是本公司 MultiSel-Opt 創新研發平台的重要里程碑。

HXP089 是海西新藥基於自主創新小分子藥物研發平台 MultiSel-Opt 平台開發的新一代化學小分子選擇性多靶點創新藥。該項目貫徹「以單一藥物分子實現多重作用機制協同治療」的理念，透過精準優化藥物分子結構實現對多個關鍵疾病通路的協

同調控，並具備良好的通過血腦屏障(BBB)的能力，有望突破傳統單靶點藥物在膠質母細胞瘤治療中的局限性。目前膠質母細胞瘤的標準治療方案(手術聯合放化療)面臨高復發率挑戰，而面對復發之後的患者，全球都仍急缺有效的標準治療藥物。HXP089的研發，有望解決上述治療空缺，滿足全球患者的臨床急需。本次獲批將支持開展相關臨床研究，以評估HXP089在目標患者中的安全性、耐受性及初步有效性特徵。

本公司股東及／或潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事，不應過分依賴本公告所披露的資料。如有疑問，股東或潛在投資者應諮詢專業顧問的意見。

承董事會命  
福建海西新藥創制股份有限公司  
執行董事、董事長兼總經理  
康心汕博士

香港，2026年7月14日

截至本公告日期，董事會由(i)執行董事康心汕博士、Feng Yan女士、Chen Guangming博士及李俊青先生；(ii)非執行董事王忻琨先生及許冬先生；及(iii)獨立非執行董事王珊珊女士、蒲美婷女士及林斌先生組成。