

奥康药业曾申请注射剂（皮下注射），以下简称“本品”由丽珠集团与北京鑫康合生物医药科技有限公司联合开发，为丽珠集团 II-17A/IL-17A 和丽珠生物单抗注射液注册，系中国首个自主研发的 II-17A/IL-17A 双靶点创新生物制剂，可经过不同途径 II-17A 与 IL-17A 自主抗原及非抗原作用，本品注册适应症为：用于通过接受系统化疗或放疗后复发的晚期恶性肿瘤患者与肿瘤患者共同预防、易于复发的稳定性皮肤疾病，全球患者约 2.8 亿人，我国患者超 700 万人，其中皮肤类银屑病占约 80%。

本品完成二期及三期疗效和安全性临床测试，该研发以库卢单抗为阳性对照，安全性、耐受性良好，无严重不良反应，无长期不良反应，疗效优于库卢单抗。本品无免疫原性，无致畸、致突变、致癌或致胎儿异常风险，可提升患者的使用体验，提高依从性。

截至本公告披露日，本品累计直接投入的研发费用约为人民币 22,331 万元。

三、药品的市场情况

根据国家药品监督管理局及国家药监局数据库显示，截至本公告披露日，针对 IL-17A/IL-17A 双靶点创新生物制剂，进口产品仅有 1 款，为美国礼来公司生产的恩美格鲁 II-17A/IL-17A 双靶点产品；国产 II-17A 及 IL-17A 单抗药，国内共有 3 个产品，4 个国产产品获批准上市。

根据 IQVIA 抽样统计估算数据，2025 年度 II-17A 及 IL-17A 单抗药产品被我国国内终端销售取得的市场收入为 28.76 亿元。

四、对公司经营业绩的影响

本公司在取得药品注册证书后，可生产本品并上市销售。由于药品的生产和销售受到国内医药行业政策变动、招标采购、市场环境变化等因素影响，存在不确定性。敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

恒康元生物集团股份有限公司
二〇二六年二月二十八日