



## 新桥生物任命Srishti Gupta博士为首席执行官

June 29, 2026

新桥生物(纳斯达克股票代码:NBP, 下称“新桥生物”或“公司”), 一家聚焦重大未满足临床需求、致力于推动创新疗法的临床阶段生物制药公司, 今日宣布任命Srishti Gupta医学博士、公共政策硕士为首席执行官兼董事会成员, 自2026年7月1日起生效。现任首席执行官傅希涌(Sean Fu)博士、MBA将于同日卸任, 以寻求其他发展机会。傅博士将在过渡期间继续以顾问身份支持公司工作。

Gupta博士是一位经验丰富的首席执行官, 拥有超过二十年生物制药、全球健康及战略领域领导经验, 曾推动多项重大变革。作为新桥生物首席执行官, 她将专注于推进公司核心管线Givastomig迈向注册阶段, 拓展Visara旗下眼科产品线, 并建立战略合作关系, 最大化公司药物的全球潜力, 加速创新药物惠及患者, 为全球股东创造价值。

新桥生物董事会主席傅唯表示, “Srishti兼具医生和首席执行官的双重视角, 使她成为领导新桥生物的绝佳人选。她丰富的全球商业经验和战略合作方面的卓越能力已得到充分验证, 将助力新桥生物加速推进Givastomig与VIS-101注册临床和获批, 早日为患者带来创新疗法。我对她为患者和股东持续创造价值的能力充满信心。董事会和我感谢傅希涌博士, 作为前任首席执行官对新桥生物作出的贡献, 并祝愿他未来一切顺利。”

新桥生物首席执行官Srishti Gupta博士表示, “前沿科学的创新速度, 已超越行业将其转化为患者可及疗法的能力, 而新桥生物正是为了弥合这一差距而创立。我们相信, 我们的核心竞争力在于从众多创新资产中, 精准识别那些被低估的差异化资产, 并通过战略合作推动其走向注册和全球推广。我当前的首要任务, 就是为患者和股东兑现这一承诺。”

### 关于Srishti Gupta医学博士、公共政策硕士

Srishti Gupta博士是一位兼具医生背景与管理才能的资深高管, 在生物制药、全球健康和战略领域拥有超过20年的管理经验。加入新桥生物前, 她曾在瑞士生物制药公司Idorsia Pharmaceuticals Ltd(SIX: IDIA)担任首席执行官。她在该公司担任董事会成员4年后, 被任命为公司领导者, 成功实施了企业运营和财务状况的全面扭转。早年职业生涯中, Gupta博士曾在麦肯锡咨询公司(McKinsey & Company)工作18年, 担任全球健康业务负责人超过10年, 在美国、欧洲和新兴市场建立了大规模的公私合作关系。期间, Gupta博士曾就战略、增长、市场准入和组织转型为生命科学公司和政府提供咨询, 并在麻省理工学院斯隆管理学院(MIT Sloan School of Management)任教。目前, Gupta博士还担任瑞士生物制药公司Santhera Pharmaceuticals(SIX: SANN)董事会成员。此前, 她还担任美国生物制药公司Invivyd, Inc.(NASDAQ: IVVD)董事会成员和薪酬委员会主席; 也曾任Idorsia Pharmaceuticals Ltd(SIX: IDIA)董事会成员, 并担任提名治理与薪酬委员会主席。此外, 她还是非营利性组织Partners In Health董事会成员, 以及国际疫苗研究所(International Vaccine Institute)董事会理事。Gupta博士拥有哈佛医学院医学博士学位、哈佛大学肯尼迪政府学院国际发展公共政策硕士学位、剑桥大学自然科学哲学硕士学位, 以及哈佛大学分子与细胞生物学硕士学位和生物科学学士学位。

### 关于新桥生物

新桥生物是一家聚焦重大未满足临床需求、致力于推动创新疗法的临床阶段生物制药公司。我们将专业的业务拓展能力与敏捷的转化临床开发相结合, 以发现、加速并推进突破性资产。通过衔接科学、战略和执行, 新桥生物使变革性疗法能够从发现阶段快速推进至有需求的患者。公司的差异化管线主要由Givastomig和VIS-101领衔。其中, Givastomig是一款潜在全球同类首创且同类最佳的CLDN18.2靶向疗法; VIS-101是一款潜在同类最佳的双功能生物制剂, 靶向VEGF-A/ANG2。Givastomig通过4-1BB信号通路, 在表达Claudin 18.2的肿瘤微环境中条件性激活T细胞。Givastomig正开发用于治疗Claudin 18.2阳性的胃癌及其他胃肠道恶性肿瘤, 目前已获美国食品药品监督管理局(FDA)确认, 具备加速批准上市的资格, 预计最早于2026年第四季度启动一项注册性III期联合试验, 拟以客观缓解率(ORR)作为主要终点, 申报加速批准。新桥生物还与合作伙伴ABL Bio合作开发Ragistomig, 这是一款双特异性抗体, 在实体瘤中将PD-L1作为肿瘤结合靶点、4-1BB作为条件性T细胞激活剂。此外, 新桥生物拥有Uliledlimab在中国以外地区的全球权益。Uliledlimab是一款抗CD73抗体, 靶向肿瘤中由腺苷介导的免疫抑制。VIS-101 靶向 VEGF-A /ANG-2, 可为湿性年龄相关性黄斑变性(湿性AMD)和糖尿病性黄斑水肿(DME)患者提供更强大且持久的疗效。目前, VIS-101 正在开展一项针对湿性 AMD 的大型、随机、剂量范围的 IIa 期研究, 预计在2026年下半年开启IIb期剂量探索研究。新桥生物是 Visara 的控股股东, Visara 拥有 VIS-101 在大中华区及亚洲某些国家以外全球权益的独家许可。欲了解更多信息, 请访问: <https://www.novabridge.com>

### 前瞻性声明

本公告包含前瞻性声明。这些声明依据1995年美国《私人证券诉讼改革法案》的“安全港”条款作出。可以通过术语例如“将”、“预计”、“相信”、“旨在”、“预期”、“未来”、“打算”、“计划”、“潜在”、“估计”、“有信心”、“期待”等以及类似表述(或其反义表述)来识别这些前瞻性声明。新桥生物也可能在其提交给美国证券交易委员会(SEC)的定期报告、向股东发布的年度报告、新闻稿及其他书面材料中, 以及公司高管、董事或员工向第三方所作的口头陈述中作出书面或口头的前瞻性声明。凡不属于历史事实的陈述(包括关于公司的信念和预期的陈述)均为前瞻性声明。本新闻稿中的前瞻性声明包括但不限于以下内容: 公司对策略、以及Givastomig、VIS-101和其他候选药物的战略、临床开发、计划、结果、安全性和有效性的预期; 新桥生物候选药物(包括 Givastomig、Ragistomig、VIS-101以及Uliledlimab)的战略与临床开发; 预

期的临床里程碑和结果及相关时间;以及新领导层任命的影响。前瞻性声明涉及的风险和不确定性可能导致实际结果与这些前瞻性声明中包含的结果存在重大差异,包括但不限于以下因素:公司证明其候选药物安全性和有效性的能力;候选药物的临床结果(可能支持也可能不支持进一步开发或新药申请/生物制品许可申请(NDA/BLA)的批准);相关监管机构就公司候选药物监管审批所作决定的内容和时间;公司在候选药物获批后的商业成功能力;公司获得并维护其技术和药物知识产权保护的能力;公司对第三方开展药物开发、生产制造及其他服务的依赖;公司有限的运营历史,以及公司获得额外运营资金并完成其候选药物开发和商业化的能力;以及公司已于2026年4月7日向美国SEC提交的20-F年度报告中“风险因素”部分更全面讨论的风险,以及公司随后向SEC提交的文件中讨论的潜在风险、不确定性和其他重要因素。所有前瞻性声明均基于公司当前可获得的信息。除法律要求外,公司不承担因获得新信息、未来事件或其他原因而公开更新或修订任何前瞻性声明的义务。

