



新桥生物任命Martin Dewhurst为独立董事

September 8, 2026

- Martin Dewhurst先生将出任董事会独立董事，以及审计委员会及薪酬委员会成员
- 这位医疗健康领域的资深高管拥有逾30年的领导、公司治理及战略顾问经验

9月8日，新桥生物(纳斯达克股票代码:NBP, 下称“新桥生物”或“公司”)，一家专注于识别差异化创新，并采用严谨的开发、融资与合作策略以创造价值的全球生物技术公司，今日宣布，任命Martin Dewhurst先生为董事会独立董事，同时担任审计委员会及薪酬委员会成员，即时生效。

作为医疗健康领域全球领袖，Dewhurst先生在生物技术、生物制药、医疗器械、健康科技及医疗健康投资领域拥有逾30年董事会及高管经验。他曾在多家公司任董事、审计委员会主席、薪酬委员会成员及战略顾问，治理与运营经验覆盖美国、欧洲、中国、印度、非洲及中东，其专长包括增长战略、转型、公司治理、投资者沟通，以及推动企业全球化扩张。

新桥生物董事会主席傅唯先生表示，“我们由衷欢迎Martin加入新桥生物董事会。Martin兼具全球医疗健康行业经验、战略洞察力及公司治理能力，这些均源于他数十年来与全球顶尖医疗健康机构的合作。随着新桥生物持续成长与发展，他对于董事会监督、组织建设及长期价值创造方面的见解与洞察，将成为董事会的重要助力。”

对于加入新桥生物董事会，Martin Dewhurst先生表示，“很荣幸在新桥生物发展的重要阶段加入董事会。我期待通过我的独立视角，在战略、治理及长期价值创造方面，为董事会和管理层提供支持。”

本次任命是在独立董事刘欣离任后作出的。公司感谢刘女士的勤勉履职，以及为新桥生物作出的宝贵贡献。

Martin Dewhurst个人履历

Martin Dewhurst在生物技术、生物制药、医疗器械、健康科技及医疗健康投资领域拥有逾30年经验。此前，他在麦肯锡公司(McKinsey & Company)任职三十余年，其间曾联合领导麦肯锡全球生命科学业务七年，推动该业务规模与影响力实现翻倍，并在数字化与分析领域实现客户服务的创新。他还共同创立并联合领导麦肯锡健康研究院(McKinsey Health Institute)，并曾领导麦肯锡欧洲、中东及非洲(EMEA)组织业务，重点聚焦人力资本、转型及并购后整合。职业生涯早期，他曾在安达信会计师事务所(Arthur Andersen & Co.)和BP太阳能(BP Solar International)任职。

Dewhurst先生目前担任 Swixx BioPharma AG、Turn Therapeutics Inc.(纳斯达克代码:TTRX)、Unilabs SA、Cytovation ASA 及 Distalmotion SA 的董事，并在 Distalmotion SA 担任审计委员会主席。他同时是 Cytovation ASA 薪酬委员会成员。此前，他曾担任 MedGenome Labs Ltd. 顾问委员会主席。此外，杜赫斯特先生还担任 Revival Healthcare Capital、PJT Partners 生命科学业务以及 Lightrock 的高级顾问。

Dewhurst先生拥有欧洲工商管理学院(INSEAD)工商管理硕士学位，并入选优秀学员名单。此外，他还拥有牛津大学莫德林学院(Magdalen College, Oxford)文学学士学位。

关于新桥生物

新桥生物(纳斯达克:NBP)是一家全球性生物技术公司，专注于肿瘤与眼科领域变革性疗法的开发。我们致力于发现具备显著差异化优势的治疗机会，并通过严谨的临床研究验证其价值。针对各项目特点，采用严谨的开发、融资与合作策略，以创造长期价值。新桥生物的核心管线以Givastomig和VIS-101为代表，公司的目标是持续发现差异化创新资源、高效推进开发，并选择最优路径将创新疗法带给患者，从而打造一家可持续发展的全球性生物技术公司。

欲了解更多信息，请访问 www.novabridge.com，并关注新桥生物LinkedIn。

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”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:公司关于Dewhurst先生任命预期产生的影响;公司候选药物的临床开发;价值创造。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、新药申请/生物制品许可申请(NDA/BLA)的批准,或符合加速批准路径资格或获得加速批准);相关监管机构(包括FDA)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;公司依赖第三方进行药物开发、生产制造及其他服务;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;宏观经济状况的影响,包括通胀、关税、利率波动、监管不确定性、潜在的政府停摆、资本市场波动,以及包括世界不同地区持续武装冲突在内的区域性及其他全球事件;以及公司已于2026年4月7日向美国SEC提交并于2026年6月16日修订的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。

