

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，並明確表示概不就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。



ImmuneOnco Biopharmaceuticals (Shanghai) Inc.

宜明昂科生物醫藥技術（上海）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：1541）

自願公告

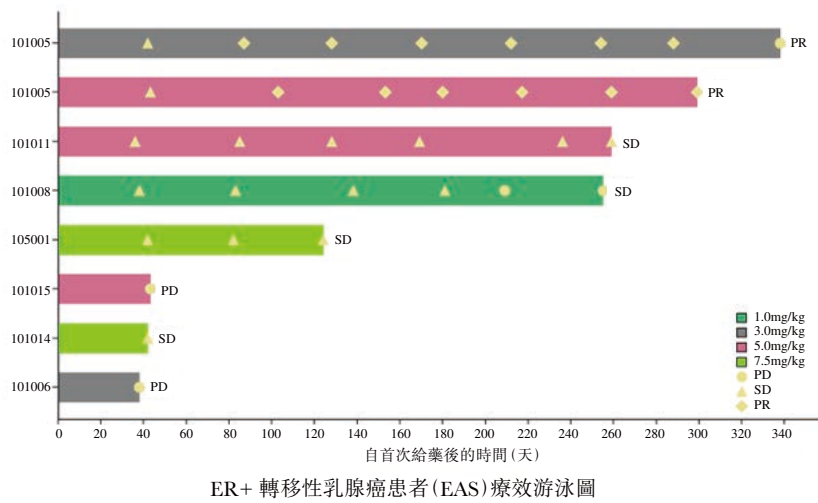
IMM27M臨床試驗更新

本公告由宜明昂科生物醫藥技術（上海）股份有限公司（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）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發展情況。

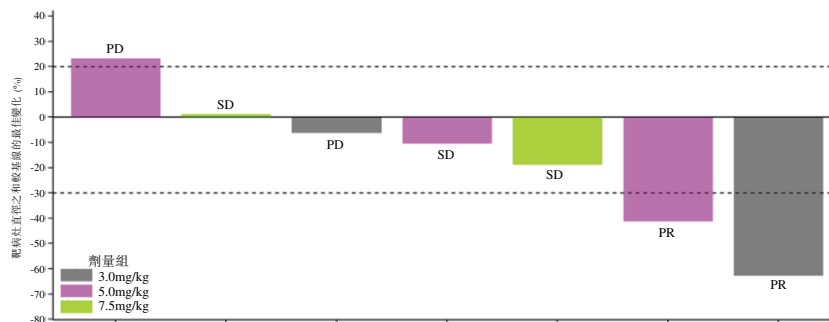
本公司董事（「董事」）會（「董事會」）欣然宣佈，本公司已啟動IMM27M治療內分泌療法失敗後或復發的雌激素受體陽性(ER+)晚期乳癌的II期臨床試驗，並已招募首例患者。此外，IMM27M I期劑量遞增研究於2023年年底完成，顯示的結果如下（截至2024年8月6日）：

- 於I期試驗，合共招募八例可評估的ER+晚期或轉移性乳腺癌患者。其中，兩例達到部分緩解(PR)及四例患者病情穩定(SD)，總體緩解率(ORR)達25.0%及疾病控制率(DCR)達75.0%；
- 顯示積極的療效信號；及
- IMM27M安全並具有良好的耐受性，於I期探索的最高劑量7.5 mg/kg並無觀察到劑量限制性毒性。

下圖說明IMM27M I期劑量遞增研究的療效評估數據：



縮略詞：PD指疾病進展；EAS指內分泌活性物質。



* 105001患者在基線沒有靶病灶，故靶病灶較基線最佳變化療效瀑布圖只有7名患者

ER+ 轉移性乳腺癌患者較基線最佳變化療效瀑布圖*

單藥治療的II期推薦劑量(RP2D)已確定為5.0 mg/kg，每三週給藥一次(Q3W)。

關於IMM27M

IMM27M是新一代細胞毒性T淋巴細胞相關蛋白4(CTLA-4)抗體，具有增強的抗體依賴的細胞毒性作用(ADCC)活性。其可誘導靶向CTLA-4過度表達、具有免疫抑制作用的調節性T細胞的強效免疫反應，促進調節性T細胞從腫瘤微環境(TME)中清除，從而增強T細胞的抗腫瘤反應。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.05條規定的警示聲明：本公司無法確保其將能成功開發或最終上市銷售IMM27M。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
宜明昂科生物醫藥技術(上海)股份有限公司
董事長兼執行董事
田文志

中國上海，2024年11月13日

於本公告日期，董事會由以下成員組成：(i)執行董事田文志博士、李松先生及關梅女士；(ii)非執行董事徐聰博士；及(iii)獨立非執行董事朱禎平博士、Kendall Arthur Smith博士及楊志達先生。