

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份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。

Innovent

信達生物製藥

INNOVENT BIOLOGICS, INC.

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：1801)

自願公告

抗PD-1/HER2雙特異性抗體I期臨床研究在中國完成首例患者給藥

本公告由信達生物製藥（「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本集團最新業務更新。

本公司董事會（「董事會」）欣然宣佈，本公司和韓美製藥（「韓美」）共同開發的針對程式性死亡受體1(PD-1)及人表皮生長因子受體-2(HER2)的重組全人源雙特異性抗體 (IBI-315) I期臨床研究在中國完成首例患者給藥。

該臨床研究是一項在中國開展的評估IBI-315治療HER2表達的晚期實體惡性腫瘤受試者的I期臨床研究，其研究目的為評估IBI-315單藥及聯合化療在晚期實體惡性腫瘤受試者中的安全性、耐受性、初步有效性和II期研究推薦劑量（「RP2D」）。

當前，IBI-315是全球首個進入臨床開發階段的PD-1/HER2雙特異性抗體，其將靶向治療與免疫治療作用機制相結合，以潛在提高抗腫瘤活性並增強抗腫瘤有效性。因此，開發IBI-315具有重要價值。本公司希望IBI-315這個全新的雙特性抗體藥物可以為患者提供新型和更有效的治療方案，以滿足患者未被滿足的臨床需求，最終使更多患者受益。

關於IBI-315

IBI-315是由本集團與韓美共同研發，並由本集團負責在中國進行臨床開發。IBI-315為重組全人源IgG1型抗PD-1/HER2雙特異性抗體，臨床前研究顯示IBI-315可以通過雙靶點特異性結合橋接表達PD-1的T淋巴細胞和表達HER2的腫瘤細胞，協助T細胞識別並殺傷腫瘤細胞，從而提高抗腫瘤活性。

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：本公司無法確保本公司將能成功開發及最終成功銷售IBI-315。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
信達生物製藥
主席兼執行董事
俞德超博士

中國香港，2019年11月27日

於本公告刊發日期，董事會包括主席兼執行董事俞德超博士及執行董事奚浩先生、非執行董事陳樹云先生及獨立非執行董事Charles Leland Cooney博士、許懿尹女士及陳凱先博士。