

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之內容概不負責，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。



SinoMab BioScience Limited

中國抗體製藥有限公司

(於香港註冊成立的有限公司)

(股份代號：3681)

自願公告 –

SM03的更新 (關於二零二零年歐洲風濕病學大會上口頭陳述)

中國抗體製藥有限公司(「本公司」)董事(「董事」)會(「董事會」)謹此宣佈有關本公司的旗艦產品SM03獲得歐洲抗風濕病聯盟(「EULAR」，一個代表歐洲所有國家的關節炎／風濕病人群、健康專家及風濕病科學協會的廣泛認可的組織)的認可之最新進展。

董事會欣然宣佈，於二零二零年三月三十日，EULAR的科學計劃委員會(Scientific Programme Committee)知會本公司，本公司早前遞交的摘要已獲接受在二零二零年歐洲風濕病學大會(EULAR Congress 2020)(「大會」)上作口頭陳述(「陳述」)，該大會現時計劃於二零二零年六月三日舉行。本公司於二零二零年一月二十一日向EULAR遞交關於治療類風濕關節炎(「類風濕關節炎」)的SM03 II期臨床研究報告摘要，題為「重組抗人CD22單克隆抗體SM03對中國類風濕關節炎患者的療效及安全性：II期隨機雙盲多劑量安慰劑對照研究」(「摘要」)，其檢測SM03在治療中度至重度類風濕關節炎患者時的安全性及臨床療效。治療類風濕關節炎的SM03 II期臨床研究的主要研究者張奉春教授將發表陳述，該陳述為研究與開發SM03的一部分。據本公司所知，此乃首次向科學界公開使用抗CD22抗體治療類風濕關節炎的II期臨床報告，董事認為，這是摘要獲接受於大會上口頭陳述的其中一個主要原因，表明本公司研究結果的重要性獲得國際認可。據本公司所知，本公司為少數幾家獲邀在大會上發表口頭陳述的中國生物科技公司之一。此外，該摘要將於EULAR的電子《摘要集》(一本EULAR的官方期刊《風濕病年鑒(ARD)》的官方增刊)上發佈。

本公司的旗艦產品SM03為全球同類靶點中首個治療類風濕關節炎潛在的單抗藥物，對其他免疫性疾病亦具有潛在療效，目前在中國進行III期臨床試驗，預期將於二零二一年年底商業化。

本公司最終未必能夠成功研發及推廣SM03，本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
中國抗體製藥有限公司
執行董事、主席兼首席執行官
梁瑞安博士

香港，二零二零年四月七日

於本公告日期，執行董事為梁瑞安博士及強靜先生，非執行董事為劉文溢女士、陳海剛博士、劉森林先生、馬慧淵先生及董汛先生，以及獨立非執行董事為Dylan Carlo TINKER先生、何灝勤先生、韓炳祖先生及George William Hunter CAUTHERLEY先生。