

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。

本公告所作出的前瞻性陳述僅與本公告作出該等陳述當日的事件或資料有關。除法律規定外，於作出前瞻性陳述當日之後，無論是否出現新資料、未來事件或其他情況，本公司並無責任更新或公開修改任何該等陳述，或反映預料之外的事件。閣下請完整閱讀本公告，並理解本公司的實際未來業績或表現可能與本公司預期有重大差異。本公告中有關本公司及／或其任何董事的意向的陳述或提述乃於本公告日期作出。任何該等意向均可能因未來發展而出現變動。

东曜药业

TOT BIOPHARM International Company Limited

東曜藥業股份有限公司

(於香港註冊成立的有限公司)

(股份代號：1875)

自願性公告

抗體偶聯藥物TAA013 III期 臨床試驗完成首例患者給藥

本公告由東曜藥業股份有限公司(「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本集團最新業務發展。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，本集團自主研發的HER2靶向的在研抗體偶聯藥物(「ADC」)TAA013於近日達成關鍵性臨床階段里程碑。TAA013已完成關鍵性III期註冊臨床試驗(「本研究」)的首例患者給藥，本研究的目的是評價TAA013對比拉帕替尼聯合卡培他濱在經曲妥珠單抗治療失敗的、不可切除的局部晚期或轉移性HER2陽性乳腺癌患者中的有效性和安全性。如果成功，本研究將用於支持TAA013在中國的新藥上市申請。

關於HER2陽性乳腺癌：據公開資料顯示，乳腺癌位居女性惡性腫瘤發病率首位，而HER2陽性乳腺癌為一種常見的乳腺癌。抗HER2治療是目前全球HER2陽性乳腺癌廣泛應用的治療方案，可顯著延長HER2陽性晚期乳腺癌患者的生存時間。本集團希望本研究結果可以使HER2陽性乳腺癌患者獲益，並給臨床醫生提供更好的治療選擇。

關於TAA013：TAA013是一種含有曲妥珠單抗-美坦新衍生物(曲妥珠-MCC-DM1)的在研ADC藥物，旨在成為Kadcyla的實惠替代藥物，用於治療HER2陽性乳腺癌。TAA013通過單抗的靶向性將高活性細胞毒藥物精準遞送到腫瘤細胞中，進而殺死腫瘤細胞。借助單抗藥物靶向性強和細胞毒藥物殺傷性強的特點，ADC藥物能充分發揮兩種藥物的抗腫瘤優勢，具有選擇性好、藥效高、副作用低的優點。

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TAA013。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司證券時務請審慎行事。

承董事會命
東曜藥業股份有限公司
執行董事
黃純瑩

香港，2020年7月23日

於本公告日期，本公司執行董事為黃純瑩女士及劉軍博士；本公司非執行董事為付山先生、孔繁建博士、康需先生及裘育敏先生；及本公司獨立非執行董事為胡蘭女士、孫利軍博士及張鴻仁先生。