

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。



Akesobio
Akeso, Inc.
康方生物科技(開曼)有限公司
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：9926)

自願公告

PD-1/VEGF (AK112)獲得NMPA臨床試驗批件，治療晚期實體瘤

本公告由本公司科技(開曼)有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)自願刊發，以告知本公司股東及潛在投資者有關本集團最新業務發展的資料。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，本公司自主研發的雙特異性抗體PD-1/VEGF (AK112)獲得中國國家藥品監督管理局(NMPA)頒發的藥物臨床試驗批件，將在中國進一步開展針對晚期實體瘤的1b期臨床試驗。AK112是本公司繼雙抗PD-1/CTLA-4(AK104)之後第二款全球首創並進入臨床開發階段的雙特異性抗體藥物，已經於2019年10月在澳洲開展一期臨床研究。

近來PD-1/PD-L1抗體與VEGF阻斷劑的聯合療法頻繁在包括肺癌、腎癌和肝癌等多種腫瘤適應症中顯示出強大的療效，甚至獲得美國食品藥品監督管理局(FDA)批准。這也預示著針對PD-1/PD-L1和VEGF雙靶點的雙特異性抗體將有可能有較高的成功概率。

關於AK112

AK112是本公司自主研發，全球行業內首個進入臨床研究的PD-1/VEGF雙特異性抗體。AK112是基於公司獨特的TETRABODY技術設計，可阻斷PD-1與PD-L1

和PD-L2的結合，並同時阻斷VEGF與VEGF受體的結合。PD-1抗體與VEGF阻斷劑的聯合療法已在多種瘤種(如腎細胞癌、非小細胞肺癌和肝細胞癌)中顯示出強大的療效。鑒於VEGF和PD-1在腫瘤微環境中的共表達，與聯合療法相比，AK112作為單一藥物同時阻斷這兩個靶點，可能會更有效地阻斷這兩個通路從而增強抗腫瘤活性。

關於本公司

本公司(港交所股票代碼：9926.HK)是一家致力於研究、開發、生產及商業化全球病人可負擔的創新抗體新藥的生物製藥公司。自成立以來，本公司建立了端對端全方位的藥物開發平台(ACE平台)和體系，涵蓋了全面一體化的藥物發現和開發功能，包括靶點驗證、抗體發現與開發、CMC生產工藝開發和符合GMP標準的規模化生產。本公司也成功開發了雙特異抗體藥物開發技術(Tetrabody技術)。本公司目前擁有20個以上用於治療腫瘤、自身免疫、炎症、代謝疾病等重大疾病的創新藥物產品管線，其中9個品種進入臨床研究，包括兩個國際首創的雙特異性抗體新藥(PD-1/CTLA-4以及PD-1/VEGF)。本公司期望通過高效及突破性的研發創新開發國際首創及同類藥物最佳療法的新藥，成為全球領先的生物製藥企業。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.08(3)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PD-1/VEGF雙特異性抗體(AK112)。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
康方生物科技(開曼)有限公司
主席兼執行董事
夏瑜博士

香港，2020年8月11日

於本公告日期，本公司董事會成員包括主席兼執行董事夏瑜博士、執行董事李百勇博士、王忠民博士及夏羽先生(博士)、非執行董事林利軍先生及周伊博士、獨立非執行董事曾駿文博士、徐岩博士及TAN Bo先生。