

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。

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IL-23單克隆抗體I期臨床研究在中國完成首例受試者給藥

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，本公司自主開發的重組抗白介素（「IL」）23p19亞基抗體注射液（IBI-112）的I期臨床研究（「該研究」）完成中國首例健康受試者給藥。

該研究是一項評價在中國健康受試者單劑皮下注射或靜脈給藥時IBI-112的安全性、耐受性（主要目標）、藥代動力學和藥效學的隨機、雙盲、安慰劑對照、劑量遞增的I期臨床研究。

目前全世界2-3%的人口患有銀屑病，中國銀屑病患者約為600萬名。炎症性腸病（「IBD」）近年來全球發病率也有明顯提高趨勢。然而，無論是銀屑病還是IBD的治療藥物均尚未滿足巨大的醫療需求。近年來，IL-23和其他生物藥物因其良好的療效和安全性引起越來越多的關注，但目前國內尚無自主研發的IL-23p19靶點藥物。IBI-112是本公司自主研發的創新藥，通過特異性結合IL-23p19亞基，阻斷IL-23介導信號通路，發揮抗炎作用，具有治療銀屑病、IBD等自身免疫性疾病的潛力。我們看到IBI-112在臨床前研究中良好的安全性和有效性數據，相信該臨床進展具有重要意義。我們期待IBI-112的後續臨床研究結果，希望能為更多有需要的患者提供新的治療選擇。

關於IBI-112

IBI-112是由本公司自主研發的，有自主知識產權的一種重組抗IL23p19亞基單克隆抗體注射液。該產品特異性結合IL-23p19亞基，從而阻止IL-23與細胞表面受體結合，阻斷IL-23受體介導信號通路。臨床前數據顯示IBI-112靶點明確，作用機制清楚，抗炎症作用顯著，有望為自身免疫性疾病患者提供更有效的治療方案。

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-112。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，2020年9月1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。