

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。



RemeGen Co., Ltd.*
榮昌生物製藥(煙台)股份有限公司
(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)
(股份代號：9995)

自願公告

抗體偶聯藥物RC108獲得中國國家藥品監督管理局臨床試驗批件， 用於治療c-Met陽性晚期實體瘤

本公告由榮昌生物製藥(煙台)股份有限公司(「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，本公司自主研發的抗體偶聯藥物(「ADC」)(RC108)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，將在中國開展針對c-Met陽性晚期實體瘤的I期臨床試驗。RC108是本公司第三款完全自主研發並進入臨床開發階段的ADC藥物。

近來全球ADC藥物市場碩果累累，對多種實體瘤適應症顯示出強大療效。本公司在該領域不斷完善、優化自身的ADC產品管線。這是繼RC48(維迪西妥單抗)、RC88之後公司在ADC產品開發領域的又一項重大進展。

關於RC108

RC108是本公司自主研發、第三款進入臨床研究的抗體偶聯藥物(ADC)，靶向c-Met陽性晚期實體瘤。c-Met為一種受體酪氨酸激酶，可通過與其配體肝細胞生長因子結合後，激活多種不同的細胞信號通路，包括有關增殖、運動、遷移及侵襲的細胞信號通路。c-Met是特徵明確的致癌基因，與許多類型的實體瘤的預後不良有關。我們正在開發RC108治療晚期實體瘤的單一療法，且擁有開發和商業化RC108的全球權利。

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c-Met抗體偶聯藥物RC108。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
榮昌生物製藥(煙台)股份有限公司
主席兼執行董事
王威東先生

中華人民共和國，煙台
2020年11月19日

於本公告日期，本公司董事會成員包括執行董事王威東先生、房健民博士、何如意博士及林健先生；非執行董事王荔強博士及蘇曉迪博士；及獨立非執行董事于珊珊女士、郝先經先生及Lorne Alan Babiuk博士。

* 僅供識別