

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份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)

自願消息公告

信達生物製藥與勁方醫藥科技(上海)有限公司共同宣佈就 GFH925 (KRAS G12C抑制劑) 達成獨家全球戰略合作

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，本公司與勁方醫藥科技(上海)有限公司「勁方醫藥」，一家開發腫瘤和免疫領域的領先療法的臨床階段生物技術公司，宣佈達成全球獨家授權協議，本公司將作為獨家合作夥伴獲得勁方醫藥候選藥物GFH925 (KRAS G12C抑制劑)在中國(包括中國大陸、香港、澳門及台灣)的開發和商業化權利，並擁有全球開發和商業化權益的選擇權。

勁方醫藥自主研發的GFH925已獲得國家藥品監督管理局的臨床試驗批准。臨床前實驗數據顯示，GFH925擁有潛在同類最佳的活性，可有效抑制多種攜帶KRAS G12C突變的腫瘤細胞系生長，有利於加速臨床上的有效性驗證。其他臨床前試驗也展現了與其他療法的聯用潛力。

根據協議，本公司將負責GFH925在中國的臨床開發及商業化，並保留中國以外地區開發和商業化權益的選擇權。待該候選藥物獲批上市後，本公司將利用其經驗豐富的商業化團隊以及廣闊的全國商業渠道覆蓋推廣GFH925。勁方醫藥則繼續在全國範圍內，負責臨床開發以及商業化階段的藥物生產。

本公司將支付勁方醫藥2,200萬美元首付款累計不超過5,000萬美元的全球開發支持費用。如果信達生物行使全球權益的選擇權，勁方醫藥還將獲得取決於達到若干全球開發、註冊及年度銷售里程碑進展，勁方醫藥將有資格獲得來自本公司累計不超過2.4億美元的里程碑付款，以及基於中國及全球市場內GFH925的年度銷售淨額的梯度特許權使用費。

KRAS是肺癌和實體瘤的一個重要致癌驅動基因。本公司在肺癌等領域里佈局廣泛，GFH925合作可以在單藥和聯合治療（例如與PD-1聯合用藥）等方向進行臨床探索，進一步完善我們在大瘤種領域的全面覆蓋。本公司希望通過發揮我們在臨床開發和商業化的協同效應，加速GFH925的開發和上市，盡快惠及廣大中國及全球患者。

關於GFH925（KRAS G12C抑制劑）

GFH925為勁方醫藥自主研發、擁有完全知識產權的高效口服新分子實體化合物，通過共價不可逆修飾KRAS G12C蛋白突變體半胱氨酸殘基，有效抑制該蛋白介導的GTP/GDP交換從而下調KRAS G12C蛋白活化水平；臨床前半胱氨酸選擇性測試，也顯示了GFH925對於該突變位點的高選擇性抑制效力。此外，GFH925抑制KRAS G12C蛋白後可進而抑制下游信號傳導通路，有效誘導腫瘤細胞凋亡及細胞週期阻滯，達到抗腫瘤效果。

前瞻性聲明

本公告所發佈的資訊中可能會包含某些前瞻性表述。這些表述本質上具有相當風險和不確定性。在使用「預期」、「相信」、「預測」、「期望」、「打算」及其他類似詞語進行表述時，凡與本公司有關的，目的均是要指明其屬前瞻性表述。本公司並無義務不斷地更新這些預測性陳述。

這些前瞻性表述乃基於本公司管理層在做出表述時對未來事務的現有看法、假設、期望、估計、預測和理解。這些表述並非對未來發展的保證，會受到風險、不確性及其他因素的影響，有些乃超出本公司的控制範圍，難以預計。因此，受我們的業務、競爭環境、政治、經濟、法律和社會情況的未來變化及發展的影響，實際結果可能會與前瞻性表述所含資料有較大差別。

本公司、本公司董事及僱員代理概不承擔(a)更正或更新本網站所載前瞻性表述之任何義務；及(b)倘因任何前瞻性表述不能實現或變成不正確而引致之任何責任。

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，2021年9月2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。