

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。



開拓藥業有限公司\*  
**KINTOR PHARMACEUTICAL LIMITED**

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：9939)

自願公告

**ALK-1單抗聯合O藥一線治療晚期肝細胞癌的  
臨床試驗獲中國藥監局批准**

本公告由開拓藥業有限公司\*（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）自願刊發，以知會本公司股東及潛在投資者有關本集團最新業務發展資料。

董事會欣然宣佈，ALK-1單抗(GT90001C)聯合Nivolumab (O藥)的臨床試驗（「該試驗」）已於10月9日獲中國國家藥品監督管理局（「中國藥監局」）批准，用於未經系統性治療的晚期肝細胞癌（「HCC」）患者。

該試驗是一項開放性、隨機、對照、多中心研究，旨在探索ALK-1單抗聯合Nivolumab治療晚期HCC患者的抗腫瘤療效。

此前，ALK-1單抗聯合Nivolumab治療晚期HCC患者的II期臨床試驗已於中國台灣開展，並於2021年美國臨床腫瘤學會胃腸道腫瘤研討會上發佈初步數據，顯示聯合療法的療效令人鼓舞且安全性良好，其中客觀緩解率(ORR)達到40%。於2021年2月11日，用於二線治療晚期HCC的ALK-1單抗及Nivolumab聯合療法的多中心II期臨床試驗獲美國食品藥品監督管理局同意開展。有關詳情請參閱本公司日期分別為2020年12月9日及2021年2月18日的公告。

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ALK-1單抗。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  
**KINTOR PHARMACEUTICAL LIMITED**  
董事會主席、執行董事及行政總裁  
童友之博士

香港，2021年10月11日

於本公告日期，執行董事為童友之博士；非執行董事為陸剛先生、高維鵬先生、王衍博士、張偉先生及衛舸琪女士；及獨立非執行董事為徐敏博士、楊懷嚴先生及童亮教授。

\* 僅供識別