

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，概不就因本公告全部或任何部份內容所產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



**Ascletois Pharma Inc.**  
**歌禮製藥有限公司**  
(於開曼群島註冊成立的有限公司)  
(股份代號：1672)

## 自願性公告

### 歌禮將在2021年美國肝病研究協會年會口頭報告ASC22(恩沃利單抗) 慢性乙型肝炎IIa期研究結果

歌禮製藥有限公司(「本公司」)董事會(「董事會」)欣然宣佈其皮下注射PD-L1抗體ASC22(恩沃利單抗)慢性乙型肝炎IIa期研究結果將在2021年美國肝病研究協會(AASLD)年會(The Liver Meeting® 2021)以口頭報告形式進行匯報。美國肝病研究協會年會是目前世界上最具權威的肝臟病學會會議之一，本屆會議將於2021年11月12日至2021年11月15日舉行。

將在2021年美國肝病研究協會年會上發表的摘要如下：

#### **A PHASE IIa TRIAL OF SUBCUTANEOUSLY ADMINISTERED PD-L1 ANTIBODY ASC22 (ENVAFOLIMAB) IN PATIENTS WITH CHRONIC HEPATITIS B**

- 報告形式：平行分會場，口頭報告
- 摘要編號：91
- 會議主題：平行會議13: 新型乙肝療法和策略
- 報告人：王貴強教授，北京大學第一醫院
- 報告時間：美國東部標準時間2021年11月14日，週日，上午10:00-11:30

- 摘要關鍵信息：

- ASC22 (恩沃利單抗) 是一種皮下注射的PD-L1單克隆抗體。阻斷PD-1/PD-L1通路可以恢復HBV特異性T細胞功能，進而實現慢性乙型肝炎功能性治癒。
- ASC22 IIa期臨床試驗是一項單劑量遞增研究，採用三種皮下給藥劑量(0.3、1.0和2.5 mg/kg，每種劑量注射三例患者)，並進行12周隨訪，以探討ASC22對已接受核苷(酸)類似物治療的慢性乙型肝炎患者的安全性和初步療效。
- 研究數據顯示，ASC22單次給藥(0.3、1.0、2.5 mg/kg)後隨訪12周，患者乙肝表面抗原(HBsAg)呈現劑量依賴性下降趨勢。
- 2.5 mg/kg ASC22劑量組的3例患者中，其中1例患者在12周隨訪期間HBsAg最高降幅達 $1.2 \log_{10}$  IU/mL。
- ASC22三個劑量組均顯示出良好的安全性及耐受性，研究期間的不良反應均為1級。

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：我們無法保證我們將能夠最終令ASC22成功商業化。

承董事會命  
歌禮製藥有限公司  
主席  
吳勁梓

中華人民共和國杭州市  
二零二一年十月十二日

於本公告日期，本公司董事會包括執行董事吳勁梓博士及何淨島女士；及獨立非執行董事魏以楨博士、顧炯先生及華林女士。