

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

**PD-L1/TGF- β 雙靶點抗體(GT90008)治療晚期實體瘤的臨床試驗
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。

本公司董事（「董事」）會（「董事會」）欣然宣佈，PD-L1/TGF- β 雙靶點抗體(GT90008)治療晚期實體瘤的臨床試驗已於2021年10月21日獲中國國家藥品監督管理局（中國藥監局）批准。

GT90008是本公司第二款進入臨床試驗階段的抗體新藥。它是一款針對PD-L1和TGF- β R2的雙靶點抗體，具有同時抑制PD-L1和TGF- β R2的高度活性。該款抗體經過基因工程修飾，可以減少其在中國倉鼠卵巢（CHO）細胞表達蛋白中的降解或片段化，更易於商業化生產。除此之外，本公司也將積極探索GT90008聯合ALK-1單抗（GT90001）治療晚期腫瘤的臨床策略。

此前，本集團與美國公司Gensun Biopharma Inc.就GT90008訂立獨家許可協議。有關詳情請參閱本公司日期為2020年8月20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GT90008。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21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