

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分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

### PD-L1抗體ASC22乙肝功能性治癒臨床研究被AASLD評議委員會 選為「大會最佳摘要」

- 被列入「大會最佳摘要」是一項殊榮，表明AASLD評議委員會對歌禮在慢性乙型肝炎領域的研究給予了高度評價
- IIb期研究顯示，在基線乙肝表面抗原 $\leq 500$  IU/mL的患者中，治療組19%的患者乙肝表面抗原持續消失，而安慰劑組沒有患者實現乙肝表面抗原消失。兩組患者的基線乙肝表面抗原水平相當

歌禮製藥有限公司（「本公司」或「歌禮」）董事會（「董事會」）欣然宣佈其PD-L1抗體ASC22（恩沃利單抗）用於乙肝功能性治癒的IIa期和IIb期臨床研究入選2021年美國肝病研究協會（AASLD）年會（The Liver Meeting<sup>®</sup> 2021）「大會最佳摘要合集-病毒性肝炎類」。兩項臨床研究的主講人從AASLD主席處獲悉此榮譽，其表示「...入選該論文合集是一種殊榮，表明AASLD評議委員會對您的研究給予了高度評價...。」

IIa期和IIb期研究的重點是使用皮下注射PD-L1抗體ASC22（恩沃利單抗）實現慢性乙型肝炎（CHB）的功能性治癒。

這兩項臨床研究的標題是：(1)皮下注射PD-L1抗體ASC22（恩沃利單抗）治療慢性乙型肝炎患者的IIa期試驗；和(2)皮下注射PD-L1抗體ASC22（恩沃利單抗）聯合核苷（酸）類似物治療在慢性乙型肝炎患者中實現乙肝表面抗原消失：IIb期臨床試驗的中期結果。

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  
二零二一年十一月十六日

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。