

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分內容而產生或因倚賴該等內容而引致之任何損失承擔任何責任。



**Keymed Biosciences Inc.**  
**康諾亞生物醫藥科技有限公司**  
(於開曼群島註冊成立的有限公司)  
(股份代號：2162)

## 自願性公告

### CM326獨家授權協議

#### A. 緒言

康諾亞生物醫藥科技有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)欣然宣佈，於2021年11月20日，康諾亞生物醫藥科技(成都)有限公司(「成都康諾亞」，本公司之全資附屬公司)已與上海津曼特生物科技有限公司(「津曼特」，石藥集團有限公司(「石藥集團」)之全資附屬公司)簽訂協議(「該協議」)。該協議內容有關產品CM326(一種抗TSLP之重組人源化單抗)(「該產品」)在中重度哮喘和慢性阻塞性肺病(COPD)等呼吸系統疾病(「該領域」)之獨家授權開發及商業化。

根據該協議，成都康諾亞將授予津曼特該產品之獨家權利，以於中華人民共和國(不包括香港特別行政區、澳門特別行政區及台灣地區)(「該地區」)進行該產品於該領域內之開發與商業化，並成為上市許可持有人。

作為獨家授權之代價，津曼特同意向成都康諾亞支付人民幣100百萬元之首付款及根據該產品於該地區之開發進度支付最多人民幣100百萬元之開發里程碑付款。津曼特亦同意根據該產品於該地區達成之淨銷售額向成都康諾亞支付潛在銷售里程碑付款和銷售提成。

## B. 關於CM326

CM326是由成都康諾亞研發、具有全新作用機制和全球自主知識財產權的1類創新藥，靶向胸腺基質淋巴細胞生成素(TSLP)，為國內首個進入臨床研究階段的該靶點藥物。TSLP是炎症級聯反應的啟動因數之一，抑制TSLP可以從炎症發生的早期進行干預，阻止免疫細胞釋放促炎細胞因數。TSLP與特應性皮炎、哮喘、慢性鼻竇炎等過敏性疾病的發生密切相關，在臨床被證明是對低Th2型哮喘(約40%人群)有效的靶點。臨床前研究表明，CM326安全性良好、藥效優異，不同體外藥效學研究均證實本產品生物學活性明顯強於國外同靶點藥物。基於CM326在健康志願者I期臨床研究中獲得積極的試驗研究結果，成都康諾亞將迅速推進CM326各項適應症的臨床試驗。目前，CM326已先後獲得開展針對哮喘和中重度特應性皮炎適應症的臨床試驗許可，該產品即將開展II期臨床試驗。

## C. 關於上海津曼特生物科技有限公司

上海津曼特生物科技有限公司為石藥集團(一家於香港聯合交易所有限公司主板上市的公司，股份代號：1093)的全資附屬公司。石藥集團是中國領先的醫藥集團，擁有強大的創新、研發及行銷能力。其強大的產品組合包括在神經系統疾病、腫瘤、抗感染及心血管疾病等治療領域的產品。

## D. 其他

誠如本公司日期為2021年6月25日之招股章程及日期為2021年9月23日之公告所載，本公司目前亦與石藥集團訂立其他合作安排。本公司相信，戰略聯盟將進一步加強本公司與石藥集團之合作，雙方將進一步發揮各自優勢並協調各自資源，共同推動該領域藥品之開發。

本公告乃由本公司自願作出，以向本公司股東及潛在投資者提供資料。概不保證本公司最終將成功開發、上市及／或商業化該產品。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命  
康諾亞生物醫藥科技有限公司  
董事長  
**Bo CHEN**博士

香港，2021年11月22日

於本公告日期，本公司董事會包括執行董事Bo CHEN博士、Changyu WANG博士及徐剛博士；非執行董事陳奇先生、呂東博士、王閩川博士及劉逸倫先生；及獨立非執行董事王小凡教授、柯楊教授、羅卓堅先生及劉林青教授。