

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而產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



SinoMab BioScience Limited
中國抗體製藥有限公司
(於香港註冊成立的有限公司)
(股份代號：3681)

自願公告
SM03 – 完成在中國III期臨床試驗招募

茲提述中國抗體製藥有限公司(「本公司」)於二零二零年四月七日、二零二零年六月八日、二零二零年六月二十二日、二零二零年九月二十八日及二零二零年十月二十七日刊發的公告，內容有關本公司的旗艦產品SM03研發進展的最新資料。

本公司董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈，於二零二一年十一月三十日，SM03 (Suciraslimab)治療類風濕關節炎(RA)的III期臨床試驗已達成招募510名受試者的預期目標，並將繼續納入已處於篩選期且符合試驗入排標準的受試者至二零二一年十二月底。該III期臨床試驗是一項多中心隨機雙盲、甲氨蝶呤(MTX)對照平行入組研究，以確證接受Suciraslimab聯合甲氨蝶呤(MTX)治療活動性RA患者的臨床療效及長期安全性。

Suciraslimab的療效和安全性先前已在針對中重度活動性RA的II期臨床研究中進行了評估。近期公佈的研究結果表明，與僅使用甲氨蝶呤(MTX)背景治療加安慰劑的受試者組相比，以600mg劑量接受4次或者6次Suciraslimab治療，在整個24周的治療中均表現出良好的療效與安全耐受性。在穩定劑量的甲氨蝶呤(MTX)治療背景下，Suciraslimab可有效降低中重度RA患者的疾病活動度，緩解RA疾病症狀。

本公司的旗艦產品SM03(Suciraslimab)是全球首個用於RA治療的抗CD22單克隆抗體，對其他自身免疫性疾病亦具有潛在療效，目前正在中國進行III期臨床試驗。

聯交所證券上市規則第18A.05條規定的警示聲明：本公司無法保證其將能夠最終成功開發和銷售SM03(Suciraslimab)。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
中國抗體製藥有限公司
執行董事、主席兼首席執行官
梁瑞安博士

香港，二零二一年十一月三十日

於本公告日期，執行董事為梁瑞安博士，非執行董事為陳海剛博士、董汛先生、劉森林先生、劉文溢女士、馬慧淵先生及強靜先生，以及獨立非執行董事為George William Hunter CAUTHERLEY先生、韓炳祖先生、李志明博士及Dylan Carlo TINKER先生。