

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的任何損失承擔任何責任。



JACOBIO PHARMACEUTICALS GROUP CO., LTD.

加科思藥業集團有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：1167)

自願公告

加科思宣布其KRAS G12C抑制劑JAB-21822與西妥昔單抗聯用 臨床試驗在中國獲批

本公告由加科思藥業集團有限公司（「本公司」），連同其附屬公司（統稱「本集團」）自願刊發，以告知本公司股東及潛在投資者有關本集團最新業務發展的資料。

本公司董事會（「董事會」）欣然宣佈，公司自主研發的KRAS G12C抑制劑JAB-21822與西妥昔單抗注射液的聯用試驗於2021年12月3日獲得中國國家藥品監督管理局評審中心批准。

此項臨床試驗獲批後，加科思將在中國開啟一項I/II期、開放標籤、多中心、劑量遞增和擴展的臨床研究，旨在探索JAB-21822聯合西妥昔單抗在KRAS G12C突變的晚期結直腸癌患者中的安全性、耐受性和初步療效。

加科思的臨床前研究顯示，JAB-21822與西妥昔單抗聯用可增強JAB-21822抑制劑在結直腸癌腫瘤模型中抗腫瘤活性，使腫瘤發生消退，且延緩停藥後的腫瘤再生長。

JAB-21822目前已在中美兩國獲批五項臨床試驗，包括單藥試驗以及分別與PD-1單抗或西妥昔單抗的聯合用藥試驗，適應症包括非小細胞肺癌、結直腸癌等KRAS G12C突變的晚期實體瘤。

關於JAB-21822

JAB-21822是加科思自主研發的KRAS G12C小分子抗腫瘤藥，是潛在的同類最佳項目，目前已在中國和美國進行臨床試驗。從內部頭對頭的臨床前研究來看，JAB-21822和同類相比，具有更強的口服生物利用度和系統藥物暴露，擁有更好的藥代動力學特徵和耐受性。

關於西妥昔單抗注射液

西妥昔單抗是針對EGF受體的IgG1單克隆抗體，此次聯合用藥臨床試驗所使用的西妥昔單抗注射液已在中國獲批治療RAS基因野生型轉移性結直腸癌、頭頸鱗癌等適應症。

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JAB-21822或JAB-21822與西妥昔單抗的聯合療法。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
加科思藥業集團有限公司
董事長
王印祥

香港，2021年12月6日

於本公告日期，本公司董事會成員包括董事長兼執行董事王印祥博士；執行董事王曉潔女士、胡邵京博士及胡雲雁女士；非執行董事馮婷博士、唐豔旻女士、呂東博士及陳德禮博士；及獨立非執行董事宋瑞霖博士、吳革博士、蔡大慶博士及吳曉明博士。