

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。



**Akeso, Inc.**

**康方生物科技（開曼）有限公司**

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：9926)

**自願公告**

**股價及成交量不尋常波動**

本公告由康方生物科技（開曼）有限公司（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）自願刊發。

本公司董事會（「董事會」）已獲悉本公司股份（「股份」）於2022年1月5日出現股價及成交量不尋常波動。經做出一切有關本公司於合理情況下的查詢後，本公司確認，其並不知悉任何根據香港法例第571章證券及期貨條例第XIVA部須予披露的資料。

本公司特此澄清，本公司目前各項業務發展一切正常，本公司對未來的發展和中華人民共和國（「中國」）生物醫藥行業的發展充滿信心。

自新一輪藥政改革以來，得益於中國藥物創新綜合環境的全面改善，中國生物醫藥行業進入了創新發展的新時代，一批新興生物藥物創新公司的崛起，推動中國生物製藥產業迅速提升，向國際水平靠攏。企業研發緊隨科學前沿，國際熱門靶點的快速跟進，部分龍頭企業加速原研創新，每年新藥獲批數量和速度不斷提升，對外合作和產品授權等海外交易數量不斷增多，行業和企業的價值亦隨之持續增長。

本公司始終以臨床價值為中心，面向全球市場自主創新。自2012年成立至今，本公司通過完全自主研發建立起擁有超過30多個臨床前和臨床階段項目的豐富產品組合，包括多個全球首創新藥項目，四個項目被評為「中國醫藥生物技術十大進展」，PD-1/CTLA-4更是在全球形成突破，2021年成為第一個遞交新藥上市申請的基於PD-1的雙抗項目，並獲優先審評。

本公司在成立的十年期間，一款新藥安尼可®(通用化學名：派安普利單抗注射液)成功獲批上市，提交了四款適應症的新藥上市申請，兩項臨床研究達到主要終點，17項臨床研究處於註冊性／III期臨床研究階段及28項臨床研究進入Ib／II期臨床研究階段。

本公司開創了下一代免疫治療的新格局。在以多個全球首創的雙抗為基石的基礎上，全方位探索聯合療法，目前開展的臨床研究項目已超過80項。本公司有信心每年持續有不少於一款創新性產品上市，為中國乃至全球的患者帶來更優效的療法、更多樣化的選擇。

另外，本公司的商業化團隊體系搭建基本完成，並已經為卡度尼利(PD-1/CTLA-4雙抗，研發代號：AK104)上市在全國做好了充足的準備。本公司有信心通過卡度尼利切入市場，打造一支強大的商業化銷售團隊，成為中國創新藥行業一支強大的生力軍。

中國生物藥物創新的時代才剛剛開啟，產業崛起和創新發展是大勢所趨，真正具有自主創新能力和國際戰略視野的龍頭企業亦將持續獲益。在此同時，本公司也將秉持初心，堅持科學高效的創新實踐，讓全球患者真正獲益，帶動本公司價值的持續提升。

截至本公告日期，本公司並不知悉任何可能對業務運營、未來臨床研究國內外審批造成重大不利影響的監管制度的變動。

本公司謹此提醒股東及有意投資者理性對待任何非由本公司正式刊發的消息，股東及有意投資者在買賣股份時務請謹慎行事。

## 釋義及技術性詞彙

**CTLA-4** 細胞毒性T淋巴細胞相關蛋白4，其抑制T細胞對癌症細胞的免疫應答

**PD-1** 程式性細胞死亡蛋白1，在T細胞、B細胞及巨噬細胞上表達的免疫檢查點受體。PD-1的正常功能是關閉T細胞的免疫應答，作為阻止健康免疫系統攻擊體內其他致病性細胞程序的一部分。當T細胞表面上的PD-1附著於正常細胞或癌細胞表面上的某些蛋白質時，T細胞則關閉其殺死細胞的性能

承董事會命  
康方生物科技(開曼)有限公司  
主席兼執行董事  
夏瑜博士

香港，2022年1月6日

於本公告日期，本公司董事會成員包括主席兼執行董事夏瑜博士、執行董事李百勇博士、王忠民博士及夏羽先生(博士)、非執行董事謝榕剛先生及周伊博士、獨立非執行董事曾駿文博士、徐岩博士及TAN Bo先生。