

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

歌禮宣佈遞交完全自主研發的口服PD-L1小分子抑制劑ASC61 美國臨床試驗申請，用於治療晚期實體瘤

- ASC61是一款強效、高選擇性的口服PD-L1小分子抑制劑，通過誘導PD-L1二聚體的形成和內吞，從而阻斷PD-1/PD-L1的相互作用
- ASC61單藥在多種動物模型中顯示出顯著抗腫瘤療效

歌禮製藥有限公司（「本公司」或「歌禮」）董事會（「董事會」）欣然宣佈本公司已遞交完全自主研發的口服PD-L1小分子抑制劑ASC61美國臨床試驗申請(IND)，用於治療晚期實體瘤。

ASC61是一款強效、高選擇性的口服PD-L1小分子抑制劑，通過誘導PD-L1二聚體的形成和內吞，從而阻斷PD-1/PD-L1的相互作用。ASC61單藥在人源化小鼠模型等多種動物模型中表現出顯著的抗腫瘤療效。臨床前研究顯示，ASC61在動物模型中有良好的安全性和藥代動力學特徵。用於臨床試驗的ASC61口服片劑由本公司專有製劑技術開發。

與PD-1/PD-L1抗體注射劑相比，口服PD-L1抑制劑ASC61具有以下優勢：(1)給藥方便，無需因注射用藥去醫院就診；(2)與其他口服抗腫瘤藥物聯用組成全口服治療方案；及(3)能夠及時調整給藥劑量，更好地管理免疫相關不良事件。

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ASC61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
二零二二年一月十日

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。