

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份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。



開拓藥業有限公司*

KINTOR PHARMACEUTICAL LIMITED

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：9939)

自願公告

GT20029 (AR-PROTAC) 美國I期臨床試驗完成首例受試者給藥

本公告由開拓藥業有限公司*（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」或「開拓藥業」）自願刊發，以知會本公司股東及潛在投資者有關本集團最新業務發展資料。

本公司董事（「董事」）會（「董事會」）欣然宣佈，GT20029治療脫髮和痤瘡美國I期臨床試驗（「臨床試驗」）已於當地時間2022年2月1日完成首例受試者入組及給藥。

該臨床試驗是一項隨機、雙盲、安慰劑對照、平行設計、劑量遞增的研究，以評估GT20029（凝膠）在健康受試者中單次劑量遞增和在雄激素性脫髮或痤瘡受試者中多次劑量遞增後的安全性、耐受性和藥代動力學（PK）等特徵。

GT20029是使用本集團自主開發的靶向蛋白降解嵌合體（「PROTAC」）平台開發的首款雄激素受體（「AR」）化合物。據本公司所知，它是全球首個進入臨床階段的外用PROTAC化合物。2021年4月及7月，中國國家藥品監督管理局（NMPA）藥品審評中心（CDE）及美國食品藥品監督管理局（FDA）分別批准GT20029開展I期臨床試驗，用於雄激素性脫髮和痤瘡的治療。2021年7月28日，GT20029中國I期臨床試驗完成首批受試者給藥。詳情請參閱本公司日期為2021年4月15日、2021年7月13日及2021年7月28日之公告。

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：本公司無法確保最終將能成功開發及營銷GT20029。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
KINTOR PHARMACEUTICAL LIMITED
董事會主席、執行董事及行政總裁
童友之博士

香港，2022年2月3日

於本公告日期，執行董事為童友之博士及盧燕女士；非執行董事為高維鵬先生、王衍博士及衛舸琪女士；及獨立非執行董事為徐敏博士、楊懷嚴先生及童亮教授。

* 僅供識別