

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。



Abbisko Cayman Limited
和譽開曼有限責任公司
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：2256)

自願性公告

和譽開曼有限責任公司（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）謹在此隨附新聞稿，以告知本公司股東及潛在投資者，本公司之附屬公司上海和譽生物醫藥科技有限公司已完成ABSK011（一款創新型FGFR4口服抑制劑）與羅氏製藥抗PD-L1抗體阿替利珠單抗（atezolizumab）聯合用藥的臨床II期試驗的首例患者給藥。

此為本公司刊發的自願公告。本集團無法保證ABSK011最終將成功營銷。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
和譽開曼有限責任公司
徐耀昌博士
主席

上海，2022年2月8日

於本公告日期，本公司董事會包括執行董事徐耀昌博士、喻紅平博士、陳椎博士及葉霖先生；非執行董事夏國堯博士及唐艷旻女士；以及獨立非執行董事孫飄揚博士、孫洪斌先生及王磊先生。

和譽醫藥已完成ABSK011與抗PD-L1抗體聯合用藥臨床II期試驗的首例患者給藥

2022年2月8日，中國上海一和譽開曼有限責任公司(股票代號：2256.HK)的附屬公司上海和譽生物醫藥科技有限公司(以下簡稱「和譽醫藥」)於今日欣然宣佈，ABSK011(一款創新型FGFR4口服抑制劑)與羅氏製藥抗PD-L1抗體阿替利珠單抗(atezolizumab)聯合用藥的臨床II期試驗已完成首例患者給藥。該臨床II期試驗針對的是FGF19過量表達的晚期或不可切除肝細胞癌(HCC)患者。

此臨床試驗(ABSK-011-201、CTR20213287)已完成首例患者給藥，是一項在中國進行的II期、多中心、單臂、開放性臨床試驗，旨在評估ABSK011聯合阿替利珠單抗(atezolizumab)用於治療FGF19過量表達的晚期或不可切除或轉移性肝細胞癌(HCC)患者的安全性及有效性。

ABSK011是一款由和譽醫藥發現及開發、具備全球知識產權的新型FGFR4抑制劑。約30%HCC患者中出現FGF19-FGFR4信號通路異常激活，從而促進腫瘤生長並導致肝癌。在臨床前研究中，ABSK011顯示出抑制FGFR4的高效力，具有優良的選擇性及理化特性。ABSK011單一療法的臨床試驗目前正在進行中。

研究表明，腫瘤精準療法及腫瘤免疫療法相結合的聯合療法展現出更好的有效性及安全性。隨著ABSK011與阿替利珠單抗(atezolizumab)聯合用藥研究的發展，我們希望加快在中國的臨床開發，並將這種具潛在價值的治療方法普惠廣大癌症患者。

關於和譽醫藥

上海和譽生物醫藥科技有限公司(Abbisko Therapeutics Co., Ltd.)創立於2016年4月，為和譽開曼有限責任公司(股票代號：2256.HK)之附屬公司，是一家創立於上海張江專注於腫瘤學的生物製藥公司，也是一家立足中國，著眼全球的創新藥研發公司，以治療未被滿足醫療需求的疾病。公司的創始人和管理團隊擁有多項頂尖國際和國內大型藥企的研發和管理經驗。自成立以來，和譽醫藥已建立14款創新並專注於腫瘤精確療法和腫瘤免疫治療小分子項目(包括6款臨床階段資產及8款臨床前階段資產)組成的綜合管線。截至今日，和譽醫藥已於全球四個國家及地區取得10項IND或臨床試驗批准。

更多資訊，歡迎訪問www.abbisko.com。

前瞻性陳述

本文所作出的前瞻性陳述僅與本文作出該陳述當日的事件或資料有關。除法律規定外，於作出前瞻性陳述當日之後，無論是否出現新數據、未來事件或其他情況，我們並無責任更新或公開修改任何前瞻性陳述及反映預料之外的事件。請細閱本文，並理解我們的實際未來業績或表現可能與預期有重大差異。本文內有關任何董事或本公司意向的陳述或提述乃於本文刊發日期作出。任何該等意向均可能因未來發展而出現變動。