

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自主研發的創新FGFR2/3高選擇性抑制劑ABSK061的臨床申請已獲中華人民共和國國家藥品監督管理局（國家藥監局）批准。

此為本公司刊發的自願公告。本集團無法保證ABSK061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3月3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。

和譽醫藥自主研發的創新FGFR2/3高選擇性抑制劑ABSK061臨床申請獲國家藥監局批准

2022年3月3日，上海和譽生物醫藥科技有限公司(以下簡稱「和譽醫藥」)今日宣佈，其自主研發的口服FGFR2/3高選擇性抑制劑ABSK061獲得中華人民共和國國家藥品監督管理局(「國家藥監局」)臨床研究許可，即將開展針對晚期實體瘤的國內首次人體I期臨床試驗。ABSK061也成為全球範圍內第一個獲得FDA以及國家藥監局許可，進入臨床試驗的選擇性FGFR2/3小分子抑制劑。

ABSK061是和譽醫藥獨立自主研發並擁有全球知識產權的一款新一代口服、高活性、高選擇性小分子FGFR2/3抑制劑。首代泛FGFR抑制劑已在針對多種攜帶FGFR2/3變異的腫瘤中展現出臨床療效並在全球範圍內逐步獲批上市，但安全窗及藥效均受限於FGFR1抑制相關副作用。通過降低對FGFR1的抑制以及保持對FGFR2/3的高活性，ABSK061作為第二代FGFR抑制劑有望在臨床上取得更好的安全窗及療效，並逐步取代第一代泛FGFR抑制劑。除腫瘤以外，ABSK061還具備拓展用於治療包括軟骨發育不全在內的多種非腫瘤適應症的巨大潛力。

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年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11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。