

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份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。



Keymed Biosciences Inc.
康諾亞生物醫藥科技有限公司
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：2162)

自願性公告

國家藥品監督管理局藥品審評中心授予CM310突破性治療藥物認定 用於治療中重度特應性皮炎

本公告乃由康諾亞生物醫藥科技有限公司（「本公司」），連同其附屬公司（「本集團」）自願做出。

本公司欣然宣佈，國家藥品監督管理局藥品審評中心（「藥審中心」）授予本集團自主研發的1類新藥CM310重組人源化單克隆抗體注射液突破性治療藥物認定，用於治療中重度特應性皮炎。目前針對該適應症正在中國開展III期臨床試驗。

根據《國家藥監局關於發佈〈突破性治療藥物審評工作程序（試行）〉等三個文件的公告》（2020年第82號），藥審中心將對授予突破性治療藥物認定的藥物優先配置資源進行溝通交流，加強指導並推動藥物研發進程。

關於CM310

CM310重組人源化單克隆抗體注射液是由康諾亞生物醫藥科技（成都）有限公司自主研發的、以人IL-4受體 α 亞基(IL-4R α)為靶點的創新型人源化單克隆抗體。CM310可選擇性地與IL-4R α 相結合，阻斷IL-4R α 與IL-4以及IL-13的結合從而抑制其生物學活性。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.08(3)條規定的提示聲明：本公司並不保證本公司最終將成功開發、上市及／或商業化CM310。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
康諾亞生物醫藥科技有限公司
董事長
Bo CHEN博士

香港，2022年6月15日

於本公告日期，本公司董事會包括執行董事Bo CHEN博士、Changyu WANG博士及徐剛博士；非執行董事陳奇先生、王閩川博士及劉逸倫先生；及獨立非執行董事王小凡教授、柯楊教授、羅卓堅先生及劉林青教授。