

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 中國I期臨床試驗完成受試者入組給藥

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」）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，於2022年8月8日，其GT20029（酞／凝膠）治療雄激素性脫髮和痤瘡的中國I期臨床試驗（「該I期臨床試驗」）已完成所有92名受試者入組給藥。GT20029基於蛋白降解嵌合體（PROTAC）技術開發，為全球首個進入臨床階段的外用PROTAC化合物。

該I期臨床試驗是一項隨機、雙盲、安慰劑對照研究，以評估GT20029在健康受試者中單、多劑局部外用給藥的安全性和藥代動力學等特徵。該項I期臨床試驗的主要研究者（leading PIs）為復旦大學附屬華山醫院張菁教授和武曉捷副教授，預計將於2022年第四季度完成鎖庫並進行數據分析。

臨床前研究顯示，GT20029通過降解雄激素受體（AR）蛋白可以有效阻斷AR的信號通路和其生理功能。在局部產生療效的同時，通過限制皮膚滲透從而減少全身藥物暴露，以獲得更好的安全性。

2021年4月，中國國家藥品監督管理局藥品審評中心(「**CDE**」)批准GT20029開展該I期臨床試驗，用於雄激素性脫髮和痤瘡的治療。2021年7月，該I期臨床試驗在中國完成首批受試者給藥。同月，GT20029獲得美國食品藥品監督管理局(「**FDA**」)的I期臨床試驗許可。2022年2月，GT20029美國I期臨床試驗完成首例受試者入組給藥。有關詳情，請參閱本公司日期分別為2021年4月15日、2021年7月13日、2021年7月28日及2022年2月3日的公告。

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：本公司無法確保本公司將能成功開發及最終成功銷售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8月9日

截至本公告日期，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、衛舸琪女士及劉澄偉先生；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