

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分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。



**JACOBIO PHARMACEUTICALS GROUP CO., LTD.**

**加科思藥業集團有限公司**

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：1167)

**自願公告**

**JAB-21822用於**

**KRAS G12C與STK11共突變臨床IIa期研究完成首例患者給藥**

本公告由加科思藥業集團有限公司（「本公司」或「加科思」），連同其附屬公司（統稱「本集團」）自願刊發，以告知本公司股東及潛在投資者有關本集團最新業務發展的資料。

本公司董事會（「董事會」）欣然宣佈，本集團於2022年8月31日在中國完成KRAS G12C抑制劑(JAB-21822)用於KRAS G12C與STK11共突變IIa期非小細胞肺癌臨床研究首例患者給藥。

JAB-21822是加科思利用變構抑制劑技術自主研發的KRAS G12C抑制劑，此次用於KRAS G12C與STK11共突變的晚期或轉移的非小細胞肺癌患者的一線治療。

中國每年新增KRAS G12C突變的腫瘤患者約4萬人，STK11是KRAS G12C的並行生物標記物。根據相關研究，同時帶有STK11和KRAS G12C共突變的非小細胞肺癌患者，接受KRAS G12C抑制劑治療在臨床上具有更高的客觀緩解率。

加科思的JAB-21822是KRAS G12C抑制劑中潛在的同類最佳項目。2022年美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會上公佈的JAB-21822一期臨床資料顯示，截至2022年4月1日共72例晚期實體瘤患者入組。其中有療效評估的KRAS G12C突變的非小細胞肺癌患者共32例，客觀緩解率(ORR)為56.3%(18/32)，疾病控制率(DCR)為90.6%(29/32)。

目前，JAB-21822正在中國、美國及歐洲同步開展單藥及聯合用藥臨床研究。其中包括單藥治療KRAS G12C突變的非小細胞肺癌、胰腺導管癌以及結直腸癌；與EGFR單抗聯合用藥；以及與本公司自主研發的SHP2抑制劑JAB-3312聯合用藥等。

## 關於JAB-21822

JAB-21822是加科思自主研發的KRAS G12C抑制劑。加科思目前已在中國、美國及歐洲啟動多項針對晚期實體瘤患者的I/II期臨床試驗，包括作為一線療法單藥治療STK11共突變非小細胞肺癌，以及與SHP2抑制劑、抗PD-1單克隆抗體及西妥昔單抗聯合用藥。

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JAB-21822及相關聯合療法。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  
加科思藥業集團有限公司  
董事長  
王印祥

香港，2022年9月1日

於本公告日期，本公司董事會成員包括董事長兼執行董事王印祥博士；執行董事王曉潔女士及胡雲雁女士；非執行董事唐豔旻女士、呂東博士及陳德禮博士；及獨立非執行董事宋瑞霖博士、吳革博士及蔡大慶博士。