

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，概不對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。



## SinoMab BioScience Limited 中國抗體製藥有限公司

(於香港註冊成立的有限公司)

(股份代號：3681)

### 自願公告 臨床進展的最新資料

茲提述中國抗體製藥有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)所刊發日期為二零二二年二月十六日、二零二二年三月十四日及二零二二年六月十五日的公告以及日期為二零二二年八月二十二日的中期業績公告，內容有關本集團主要產品之一SM17的最新研發進展。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，截至二零二二年八月三十一日，在美國進行的I期首次人體(FIH)臨床試驗已有22名受試者入組。目前受試者情況正常。

I期研究為單次遞增劑量(SAD)及多次遞增劑量(MAD)，旨在評估SM17在健康受試者中的安全性、耐受性及藥物代謝動力學。用於治療哮喘患者的新藥研究(「IND」)的申請已於二零二二年三月獲美國食品藥品監督管理局批准。

就本集團其他產品的臨床進展而言，本公司近期已取得長足進展。董事會對本公司未來發展充滿信心，並確認本集團業務運作正常。

就本公司的旗艦產品SM03 (Suciraslimab)而言，III期研究第24週主要臨床終點的初步結果預計於二零二二年第三季度獲得，安全性及有效性第52週的最終研究結果預計於二零二三年第一季度讀出。本公司計劃於二零二三年上半年向中華人民共和國國家藥品監督管理局(「國家藥監局」)提交我們的新藥申請，並預期最早於二零二三年下半年實現Suciraslimab商業化。

就本公司的主要產品SN1011而言，現時已獲得國家藥監局4個IND批准，包括治療系統性紅斑狼瘡、天皰瘡、多發性硬化症及視神經脊髓炎譜系疾病（「**NMOSD**」）。NMOSD的IND批准將使本公司能夠在中國開始II／III期臨床試驗，以評估SN1011在NMOSD患者中的有效性及安全性，計劃於二零二三年首季度首名患者入組。

本公司各項臨床試驗進展順利。本公司將繼續致力發展產品管線，並為股東創造價值。

承董事會命  
中國抗體製藥有限公司  
執行董事、主席兼首席執行官  
梁瑞安博士

香港，二零二二年九月五日

於本公告日期，執行董事為梁瑞安博士，非執行董事為陳海剛博士、董汛先生、劉文溢女士、劉潔女士及石磊先生，以及獨立非執行董事為George William Hunter CAUTHERLEY先生、韓炳祖先生、李志明博士及Dylan Carlo TINKER先生。