

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

加科思KRAS G12C抑制劑JAB-21822於中國的II期關鍵性臨床研究 獲藥品評審中心批准

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，KRAS G12C抑制劑JAB-21822用於二線及以上治療帶有KRAS G12C突變的晚期或轉移性非小細胞肺癌(NSCLC)患者患者的II期關鍵性臨床研究已於2022年9月5日獲中國國家藥監局藥品評審中心(「藥品評審中心」)批准。關鍵性研究取得成功後，本公司目標為JAB-21822提交新藥上市申請(NDA)。

JAB-21822在中國的II期關鍵性臨床研究旨在評估JAB-21822單藥用於治療帶有KRAS G12C突變的NSCLC患者的療效及安全性，是一項多中心、單臂、開放標籤研究。

KRAS G12C抑制劑JAB-21822是潛在的同類最佳項目。2022年美國臨床腫瘤學會年會上公布的JAB-21822 I期臨床初步數據顯示，截至2022年4月1日共72例晚期實體瘤患者入組，其中有療效評估的帶有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，其中包括單藥治療帶有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。

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：本公司不能保證其最終一定能夠成功開發及上市銷售JAB-21822。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6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、蔡大慶博士及吳革博士。