

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分內容所產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



GENOR BIOPHARMA HOLDINGS LIMITED

嘉和生物藥業(開曼)控股有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：6998)

自願公告

GB261 I/II期臨床試驗於中國啟動

本公告由嘉和生物藥業(開曼)控股有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)自願作出，以告知本公司股東及潛在投資者有關本集團最新業務更新。

本公司董事會(「董事會」)今日欣然宣佈，GB261(CD20/CD3雙特異性抗體)的I/II期臨床試驗已完成中國首例患者給藥。這項臨床試驗申請於2022年5月23日獲得國家藥品監督管理局(國家藥監局)默示許可，用於復發或難治性B細胞非霍奇金淋巴瘤(B-NHL)和慢性淋巴細胞白血病/小淋巴細胞淋巴瘤(CLL/SLL)患者的治療。隨後，臨床試驗於2022年9月8日完成中國首例患者給藥。

GB261為全球創新的CD20/CD3雙特異性抗體。GB261在澳大利亞的首次人體臨床試驗正在劑量爬坡中，且顯示了初步臨床療效以及良好的安全性及藥代動力學特點。

關於GB261(CD20/CD3，BSAB)

GB261是第一個與CD3低親和力結合並保持Fc功能(ADCC和CDC)的T細胞接合器。GB261通過體外測定和體內模型顯著抑制利妥昔單抗耐藥癌細胞的增長。T細胞激活的同時，GB261相較同類產品有較低的細胞因子釋放。因此，GB261對於B細胞惡性腫瘤是一款前景廣闊的雙特異性治療抗體。較其他CD3/CD20抑制劑具有顯著的競爭優勢，GB261最終有望成為一種更好更安全的T細胞接合器藥物。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.05條規定的警示聲明：本公司無法保證本公司將能成功開發或最終成功銷售GB261。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
嘉和生物藥業(開曼)控股有限公司
行政總裁兼主席
郭峰博士

香港，2022年9月8日

於本公告日期，董事會包括執行董事郭峰博士(行政總裁兼主席)；非執行董事呂東博士、陳宇先生及劉逸先生；及獨立非執行董事周宏灝先生、馮冠豪先生及陳文先生。