

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。



Abbisko Cayman Limited
和譽開曼有限責任公司
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：2256)

自願性公告

和譽開曼有限責任公司（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）謹在此隨附新聞稿，以告知本公司股東及潛在投資者，本公司之附屬公司上海和譽生物醫藥科技有限公司的新一代FGFR抑制劑ABSK121獲美國食品藥品監督管理局臨床試驗批准。

此為本公司刊發的自願公告。本集團無法保證ABSK121最終將成功營銷。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
和譽開曼有限責任公司
徐耀昌博士
主席

上海，2022年11月1日

於本公告日期，本公司董事會包括執行董事徐耀昌博士、喻紅平博士及陳椎博士；非執行董事夏國堯博士及唐艷旻女士；以及獨立非執行董事孫飄揚博士、孫洪斌先生及王磊先生。

和譽醫藥宣佈其新一代FGFR抑制劑ABSK121臨床試驗申請獲美國FDA批准

2022年11月1日，上海，和譽生物醫藥科技有限公司（以下簡稱「和譽醫藥」）今日宣佈，其自主研發的新一代抗FGFR耐藥突變抑制劑ABSK121臨床試驗獲得美國食品藥品監督管理局（「FDA」）臨床試驗許可，即將開展針對晚期實體瘤的國際首次人體I期臨床試驗。

ABSK121為一款口服的、高活性、高選擇性並克服耐藥突變的第二代小分子FGFR抑制劑。截止目前，全球已有多款第一代FGFR小分子藥物獲批上市，並在十多個瘤種的臨床試驗中展現出良好療效，充分證明該靶點的泛腫瘤治療潛力。但是經過這些第一代FGFR抑制劑治療的病人往往會有很高的比例產生FGFR耐藥突變，導致疾病進展。ABSK121在多個臨床前模型中展現出與已獲批FGFR抑制劑相當的強大抗腫瘤功效，並在FGFR耐藥突變腫瘤模型中也展示出優異藥效。

關於和譽醫藥

上海和譽生物醫藥科技有限公司(Abbisko Therapeutics Co., Ltd.)創立於2016年4月，為和譽開曼有限責任公司（香港聯交所股票代碼：2256.HK）之附屬公司，是一家創立於上海張江專注於腫瘤學的生物製藥公司，也是一家立足中國，着眼全球的創新藥研發公司。公司的創始人和管理團隊擁有多年頂尖跨國藥企的研發和管理經驗。自成立以來，和譽醫藥已建立15款創新並主要專注於腫瘤精確療法和腫瘤免疫治療小分子項目（包括7款臨床階段資產及8款臨床前階段資產）組成的綜合管線。截至今日，我們已於全球四個國家及地區取得15項IND或臨床試驗批准。

更多信息，歡迎訪問www.abbisko.com。

前瞻性聲明

本文所作出的前瞻性陳述僅與本文作出該陳述當日的事件或資料有關。除法律規定外，於作出前瞻性陳述當日之後，無論是否出現新數據、未來事件或其他情況，我們並無責任更新或公開修改任何前瞻性陳述及預料之外的事件。請細閱本文，並理解我們的實際未來業績或表現可能與預期有重大差異。本文內有關任何董事或本公司意向的陳述或提述乃於本文章刊發日期作出。任何該等意向均可能因未來發展而出現變動。