

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宣佈，克服FGFR耐藥性突變的新一代小分子FGFR抑制劑ABSK121獲得中華人民共和國國家藥品監督管理局的臨床試驗批件，即將在中國啟動治療晚期實體瘤患者的I期臨床試驗。

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，2023年2月22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。

## 和譽醫藥新一代抗FGFR耐藥突變抑制劑ABSK121新藥臨床試驗申請獲國家藥監局批准

2023年2月22日，上海和譽生物醫藥科技有限公司（以下簡稱「和譽醫藥」）宣佈，克服FGFR耐藥性突變的新一代小分子FGFR抑制劑ABSK121獲得中華人民共和國國家藥品監督管理局（「國家藥監局」）的臨床試驗批件，即將在中國啟動治療晚期實體瘤患者的I期臨床試驗。這是繼ABSK121不久前獲得美國食品藥品監督管理局新藥臨床試驗（「IND」）批准之後，和譽醫藥在該項目上取得的又一重要進展。

ABSK121是一種小分子FGFR抑制劑，由和譽醫藥發現並開發，用於解決原發性FGFR2及FGFR3突變以及那些被預測為會導致對當前FGFR靶向療法的獲得耐藥性的突變，包括在膽管癌、膀胱癌及其他類型的癌症中觀察到的門控開關、分子剎車及激活環突變。在臨床前研究中，ABSK121在驅動原發性疾病和獲得耐藥性的廣泛臨床相關突變中表現出卓越的效力和最廣泛的覆蓋範圍。

### 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，著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，和譽醫藥已於全球四個國家及地區取得17項IND或臨床試驗批准。

更多信息，歡迎訪問[www.abbisko.com](http://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，無論是否出現新資料、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。