

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。



Akeso, Inc.

康方生物科技（開曼）有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：9926)

自願公告

**康方生物合作夥伴SUMMIT THERAPEUTICS宣布
完成依沃西(PD-1/VEGF雙特異性抗體)III期臨床HARMONI試驗的
首例患者給藥**

康方生物科技(開曼)有限公司(「本公司」)，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」)宣布我們的合作夥伴Summit Therapeutics Inc. (納斯達克股票代碼：SMMT)(「Summit」)已確定依沃西(PD-1/VEGF)即將啟動在非小細胞肺癌(NSCLC)領域臨床III期試驗的首兩個適應症，具體細節如下：

1. 依沃西聯合化療治療表皮生長因子受體(EGFR)突變的、接受過第三代EGFR酪氨酸激酶抑制劑(TKI)治療後進展的局部晚期或轉移性非鱗狀非小細胞肺癌(「HARMONi」, NCT05184712)。HARMONi是一項全球多中心、隨機、雙盲III期臨床試驗。
 - HARMONi臨床試驗已在美國首例患者給藥。
 - HARMONi將在美國、加拿大、歐洲和中國總計入組超400位受試者，在中國的部分稱為AK112-301。本公司負責在中國受試者入組，此部分已於前期完成；Summit將會負責在美國、加拿大和歐洲的受試者入組。

2. 依沃西聯合化療一線治療轉移性鱗狀非小細胞肺癌(「**HARMONi-3**」)：Summit 計劃將在2023年下半年完成HARMONi-3試驗的首例病人給藥。

於2022年12月6日，康方生物與Summit訂立合作及許可協議，並授予Summit於美國、加拿大、歐洲及日本開發及商業化其突破性雙特異性抗體依沃西(PD-1/VEGF, AK112)的獨家許可權。

上市規則第18A.08(3)條規定的警示聲明：無法保證本公司或Summit將能最終成功開發及銷售依沃西(PD-1/VEGF雙特異性抗體)。

承董事會命
康方生物科技(開曼)有限公司
主席兼執行董事
夏瑜博士

香港，2023年5月10日

於本公告日期，本公司董事會成員包括主席兼執行董事夏瑜博士、執行董事李百勇博士、王忠民博士及夏羽先生(博士)、非執行董事周伊博士及謝榕剛先生、獨立非執行董事曾駿文博士、徐岩博士及TAN Bo先生。