

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

加科思公佈格萊雷塞治療結直腸癌臨床數據

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(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈，本公司在第二屆JCA-AACR精準腫瘤醫學國際會議(JCA-AACR Precision Cancer Medicine International Conference)上公佈了自主研發的KRAS G12C抑制劑格來雷塞(JAB-21822)單藥及與西妥昔單抗聯合用藥治療KRAS G12C突變晚期結直腸癌(CRC)的臨床數據。

在單藥治療研究中，客觀緩解率(ORR)為33.3%(11/33)，疾病控制率(DCR)為90.9%(30/33)。中位無進展生存期(mPFS)為6.9個月。

與西妥昔單抗聯合用藥的臨床試驗中，客觀緩解率為62.8%(27/43)，疾病控制率為93%(40/43)。於2023年5月23日數據截止日期，中位無進展生存期數據尚未成熟。

從安全性來看，單藥和聯合用藥的治療相關性不良事件(TRAЕ)主要為1-2級。

結直腸癌是中國第二的常見腫瘤，每年新發病例數約為55萬，其中約3%的結直腸癌患者存在KRAS G12C突變。攜帶KRAS G12C突變基因的患者對現有標準化療及靶向療法均不敏感，疾病進展快，生存期短，存在高度未滿足的臨床治療需求。格來雷塞有望為患者帶來有效且毒性較小的治療選擇。

關於格來雷塞

格來雷塞(JAB-21822)是加科思自主研發的KRAS G12C抑制劑。加科思目前已在中國、美國及歐洲啟動多項針對晚期實體瘤患者的I/II期臨床試驗，包括在中國非小細胞肺癌關鍵性臨床試驗，作為一線療法單藥治療STK11共突變非小細胞肺癌，以及與SHP2抑制劑JAB-3312、抗PD-1單克隆抗體及西妥昔單抗聯合用藥。

關於加科思

加科思致力於為患者提供突破性治療方案。公司在研項目圍繞KRAS、腫瘤免疫、腫瘤代謝、P53、RB、MYC六大腫瘤信號通路佈局，核心項目以全球前三為目標。公司的願景是與合作夥伴攜手共進，成為全球認可的藥物研發領導者。加科思的實驗室坐落於北京、上海和波士頓，擁有誘導變構藥物發現平臺(IADDP)和免疫刺激性抗體偶聯藥物(iADC)藥物研發平臺。

關於JCA-AACR大會

JCA-AACR大會為日本癌症協會(Japanese Cancer Association)與美國癌症研究協會(AACR)共同舉辦，更多資訊請訪問大會官網<https://www.aacr.org/meeting/2nd-jca-aacr-precision-cancer-medicine-international-conference/>

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：本公司無法確保本公司將能成功開發及最終成功銷售格來雷塞(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。請訪問www.jacobiopharma.com查詢更多資訊。

承董事會命
加科思藥業集團有限公司
董事長
王印祥

香港，2023年6月29日

於本公告日期，董事會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、魯白博士及吳革博士。