

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

在2023年ESMO年會公佈格來雷塞與JAB-3312聯合用藥臨床數據

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，本公司以口頭報告形式在2023年歐洲腫瘤內科學會年會(ESMO 2023)公佈自主研发的格來雷塞(KRAS G12C抑制劑)與JAB-3312(SHP2抑制劑)聯合療法臨床數據。

- 在所有劑量組的晚期非小細胞肺癌，格來雷塞(KRAS G12C抑制劑)與JAB-3312(SHP2抑制劑)兩藥聯合一線治療的ORR(客觀緩解率)是65.5%(38/58)，DCR(疾病控制率)100%。其中在800毫克格來雷塞(每日給藥一次)及2毫克JAB-3312(給藥一周間歇一周)聯用的劑量組中，客觀緩解率為86.7%(13/15)，DCR為100%。
- 此次臨床試驗結果驗證了格來雷塞與JAB-3312聯合療法的安全性及有效性，為進一步的註冊臨床試驗奠定了基礎。

此次本公司公佈的是格來雷塞與JAB-3312聯合用藥的I/IIa期研究，該試驗共設7個劑量組，包括400毫克與800毫克格來雷塞與不同劑量及給藥間歇的JAB-3312聯用，旨在通過不同劑量組探索安全性、有效性及耐受性，為後續用於上市的註冊臨床試驗提供依據。截至2023年8月4日，共144例KRAS G12C突變患者入組，其中包括129位非小細胞肺癌患者，14位結直腸癌患者，及一位胰腺癌患者。

在129位非小細胞肺癌患者中，107位患者經歷過至少一次RECIST 1.1標準的腫瘤評估，其中有58位為一線治療的患者（包括7個劑量組合），ORR為65.5%(38/58)，DCR為100%。其中在格來雷塞800毫克及2毫克JAB-3312聯用的劑量組中^[1]，ORR為86.7%(13/15)。由於患者還在治療中，中位無進展生存期(PFS)和持續緩解時間還在觀察中。

在所有劑量組中，三級和四級TRAE（治療相關不良事件）的發生率為39.6%，而800毫克格來雷塞及2毫克JAB-3312聯用的劑量組中^[1]，三級和四級的TRAE發生率36.7%。

更多信息請訪問大會官網：<https://www.esmo.org/>

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、美國及歐洲多國啟動多項針對攜帶KRAS G12C突變的晚期實體瘤患者的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聯用治療非小細胞肺癌，格來雷塞與西妥昔單抗在治療結直腸癌的聯合用藥。

關於JAB-3312

JAB-3312是一種高選擇性的SHP2抑制劑，具有同類最佳潛力。加科思目前正在中國、美國和歐洲進行多項JAB-3312的臨床試驗，包括和格來雷塞等項目的聯合用藥試驗。

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。

註： [1]給藥一周間歇一周

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：本公司無法確保本公司將能成功開發及最終成功銷售格來雷塞(Glecirasib, JAB-21822)及JAB-3312。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10月23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。