

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

加科思藥業在2024 ASCO GI大會公佈戈來雷塞治療胰腺癌等實體瘤臨床數據

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，本公司於2024年美國臨床腫瘤學會(ASCO)胃腸癌研討會年會(「2024 ASCO GI」)口頭報告專場(Oral Abstract Session)公佈戈來雷塞治療胰腺癌和其他實體瘤患者臨床數據。

截至2023年12月6日，戈來雷塞單藥研究在中國、美國、歐洲和以色列等地區入組了52例KRAS G12C突變的胰腺癌及多種其他實體瘤患者，其中胰腺患者31例，其他患者21例(膽管癌8例，胃癌及小腸癌各3例，闌尾癌2例，其他實體瘤共5例)。

在50例患者療效可評估實體瘤患者中，確認客觀緩解率(cORR)為48%(24/50)，疾病控制率(DCR)為90%(45/50)。在二線及以上的KRAS G12C突變胰腺癌患者中，cORR為41.9%(13/31)，DCR為93.5%(29/31)，中位無進展生存期(mPFS)為5.6個月，中位總生存期(mOS)為10.7個月。在其他實體瘤患者中總體cORR為57.9%(11/19)，DCR為84.2%(16/19)，mPFS為7.0個月，中位總生存期尚未成熟。以上安全性及療效數據好於同類產品已公佈的數據。

戈來雷塞具有良好的耐受性和安全性特征，絕大多數治療相關不良事件(TRAES)為1-2級，25%的患者發生三級以上TRAES，無患者因TRAES導致永久停用研究藥物。

本公司將持續探索戈來雷塞在KRAS G12C突變的胰腺癌領域等實體瘤的應用。戈來雷塞於2023年7月獲得國家藥品監督管理局(NMPA)藥品審評中心(CDE)批准開展胰腺癌註冊性臨床研究，是全球首個獲批開展胰腺癌註冊性臨床研究的同靶點項目。該研究結果將用於胰腺癌新藥上市申請(NDA)。

基於戈來雷塞正在進行的臨床試驗的療效和安全特性，戈來雷塞已獲得CDE被授予用於KRAS G12C突變的二線或以上胰腺癌患者治療的突破性治療藥物認定(BTD)。胰腺癌是一種惡性程度極高的腫瘤，目前患者缺少有效的標準治療手段，五年總生存率僅為5%。此BTD將加快戈來雷塞的臨床開發並加快患者獲得藥物的過程。

更多信息請訪問ASCO GI大會官網：<https://conferences.asco.org/gi/program>。

關於戈來雷塞

戈來雷塞(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，其中包括在中國的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，與SHP2抑制劑JAB-3312聯用治療非小細胞肺癌，戈來雷塞與西妥昔單抗在治療結直腸癌的聯合用藥，以及單藥治療胰腺癌的註冊性臨床研究。

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。

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戈來雷塞(Glecirasib, 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，2024年1月21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。