

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

## 加科思宣佈其P53 Y220C激活劑JAB-30300 新藥臨床實驗申請(IND)在美國獲批

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，本公司自主研發的P53 Y220C激活劑JAB-30300的新藥臨床試驗申請(「IND」)已經獲得美國食品藥品監督管理局(「FDA」)批准。加科思將在美國開展I/IIa期晚期實體瘤臨床試驗，以評估JAB-30300的安全性及有效性。加科思同時計劃在中國向國家藥品監督管理局藥品審評中心提交新藥臨床申請，獲批後將在中美兩國同步開展臨床試驗。

P53是人類癌症中最常發生基因突變的單一基因，約50%的癌症患者都存在P53基因突變。JAB-30300是一種用於治療攜帶P53 Y220C突變的局部晚期或轉移性實體瘤患者的口服生物活性小分子激活劑。研究表明，JAB-30300對P53 Y220C突變蛋白顯示出非常高的親和力。在多種腫瘤模型中實現了腫瘤消退，例如胃癌、卵巢癌、乳腺癌和肺癌等。當與化療或致癌蛋白抑制劑聯合使用時發現了協同效應，這表明JAB-30300具有廣泛的組合潛力。

目前P53 Y220C激活劑在全球只有一個同類項目處於臨床一期。JAB-30300有望成為首批上市的产品之一。

## 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台(IADDP)和免疫刺激性抗體偶聯藥物(iADC)藥物研發平台。

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JAB-30300。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](http://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3月1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。