

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的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示概不會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。



LEPU BIOPHARMA CO., LTD.

樂普生物科技股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：2157)

自願性公告

與ASTRAZENECA就CMG901訂立的許可協議的最新進展

本公告乃由樂普生物科技股份有限公司（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）自願作出。本公司謹此向其股東及潛在投資者提供有關KYM Biosciences Inc.（「KYM」，一家由我們與康諾亞生物醫藥科技有限公司（「康諾亞」）成立的合營企業）與AstraZeneca AB（「AstraZeneca」，一家全球製藥公司）就開發及商業化CMG901（我們與康諾亞通過KYM共同開發的候選藥物）而訂立的全球獨家許可協議（「許可協議」）的最新情況。

於2023年2月，KYM與AstraZeneca訂立許可協議，以開發及商業化CMG901。於簽署許可協議後及在就許可交易取得若干監管批准後，AstraZeneca於2023年2月獲授CMG901的研究、開發、註冊、生產及商業化的獨家全球許可，並須根據許可協議負責與其進一步開發及商業化相關的所有成本及活動。

截至本公告日期，AstraZeneca已就CMG901治療晚期實體瘤開展了多項臨床研究。一項在表達Claudin 18.2的晚期或轉移性胃及胃食管結合部腺癌受試者中比較CMG901單藥與研究者選擇的方案作為二線或二線以上治療的國際多中心III期研究已於2024年3月在藥物臨床試驗登記與信息平台進行公示，首例受試者已於2024年4月11日完成首次給藥。

關於CMG901

CMG901是一款潛在同類首創、靶向Claudin 18.2的抗體偶聯藥物，通過連接子與一甲基澳瑞他汀E (MMAE)載荷偶聯，目前正在晚期實體瘤(胃癌及胰腺癌)受試者中由AstraZeneca開展多項臨床研究。Claudin 18.2是治療晚期胃癌或胃食管結合部腺癌頗具潛力的靶點。

警示聲明：本公司無法確保本公司最終將能成功開發、上市及／或商業化該產品。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。

承董事會命
樂普生物科技股份有限公司
董事長及執行董事
蒲忠傑博士

中國，上海
2024年4月15日

於本公告日期，董事會包括執行董事蒲忠傑博士(董事長)及隋滋野博士(總經理)；非執行董事楊紅冰先生及蒲珏女士；以及獨立非執行董事周德敏先生、楊海峰先生及華風茂先生。