

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。



Akeso, Inc.

康方生物科技（開曼）有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：9926)

自願公告

**修訂與SUMMIT THERAPEUTICS INC.
關於依沃西（PD-1/VEGF）的許可協議**

本公告由康方生物科技（開曼）有限公司（「本公司」，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。

茲提述本公司日期為2022年12月6日之公告（「該公告」），內容有關本公司與Summit於2022年12月5日訂立合作及許可協議（「許可協議」），據此，本公司授予Summit於美國、加拿大、歐洲及日本（「原有Summit許可地區」）開發及商業化其突破性雙特異性抗體依沃西（PD-1/VEGF，AK112）的獨家許可權。除另有所指者外，本公告所用詞彙與該公告所用者具有相同涵義。

本公司董事會（「董事會」）欣然宣佈，於2024年6月3日，本公司與Summit訂立許可協議的修訂，據此，本公司與Summit同意擴大許可協議項下的許可地區。經擴大許可地區（「經擴大Summit許可地區」）包括(i)中美洲，(ii)南美洲，(iii)中東地區及(iv)非洲。經擴大Summit許可地區將新增至許可協議項下的許可地區，因此，經修訂許可地區包括原有Summit許可地區及經擴大Summit許可地區。

根據許可協議修訂，本公司可獲得七千萬美元的首付款和里程碑款，以及經擴大Summit許可地區的銷售提成(提成比例與許可協議的比例一致)。本公司將繼續為包括經擴大Summit許可地區在內的許可地區供應依沃西，並獲得供貨收入。同時，在許可協議修訂中，雙方進一步強化了包括臨床試驗數據、上市申報文件在內的成果的跨地區共享合作條款，以加速依沃西在全球各地區的監管註冊及商業化工作。Summit將新增獲得在中美洲、南美洲、中東地區和非洲相關市場開發依沃西的獨家權益。同時，Summit將繼續負責包括經擴大Summit許可地區在內的許可地區的臨床開發、產品註冊及商業化，以及所有相關費用。

關於依達方[®](依沃西，PD-1/VEGF)

依達方[®](依沃西)是本公司自主研發的全球首創PD-1/VEGF雙特異性腫瘤免疫治療藥物。依達方[®]於2024年5月24日獲得中國國家藥品監督管理局批准上市，用於治療經EGFR TKI治療後進展的局部晚期或轉移性非鱗狀非小細胞肺癌(nsq-NSCLC)患者，成為全球首個商業化PD-1/VEGF雙特異性抗體藥物。除了在中國獲批的第一個適應症外，本公司目前正在五項III期臨床研究中評估依沃西，其中包括兩項國際多中心臨床研究及四項以PD-1抑制劑為陽性對照藥物的註冊研究。依沃西現有涵蓋消化道腫瘤、肝細胞癌、結直腸癌等共16個適應症的臨床試驗正在進行中。

承董事會命
康方生物科技(開曼)有限公司
主席兼執行董事
夏瑜博士

香港，2024年6月3日

於本公告日期，董事會成員包括主席兼執行董事夏瑜博士、執行董事李百勇博士、王忠民博士及夏羽先生(博士)、非執行董事周伊博士及謝榕剛先生、獨立非執行董事曾駿文博士、徐岩博士及TAN Bo先生。