

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，概不對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。



## GENOR BIOPHARMA HOLDINGS LIMITED

### 嘉和生物藥業(開曼)控股有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：6998)

### 內幕消息

### 與TRC 2004, INC.訂立GB261許可協議

本公告由嘉和生物藥業(開曼)控股有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則(「上市規則」)第13.09條以及證券及期貨條例第571章第XIVA部項下的內幕消息條文(定義見上市規則)作出。

本公司董事會(「董事會」)謹此宣佈，本集團於2024年8月2日與TRC 2004, Inc. (「被許可人」)(一家由Two River, LLC(「Two River」)及Third Rock Ventures在利堅合眾國德拉瓦州共同創立的)訂立許可協議(「許可協議」)以及股權協議(「股權協議」)。根據許可協議，本集團已同意(其中包括)授予被許可人全球獨家許可(不包括中國大陸、香港、澳門及台灣)，以開發、使用、製造、商業化及以其他方式利用GB261。

根據許可協議和股權協議的條款，作為許可的代價，本集團將獲得(i)被許可人數量可觀的股權；(ii)數千萬美元的首付款；(iii)高達4.43億美元的里程碑付款；及(iv)佔淨銷售額個位數到雙位數百分比的分層特許權使用費。

### 關於GB261

GB261是一種新型差異化CD20/CD3雙特異性T細胞接合劑(TCE)，具有超低CD3結合親和力和完整的Fc功能(ADCC和CDC)。本公司先前已在中國和澳洲成功完成針對B-NHL(DLBCL和FL)進行的Ph1/2期多中心研究。結果顯示出非常優越的安全性和有效性。例如，與其他同類化合物相比，GB261已被證明可顯著減少細胞激素釋放(CRS)。GB261的特性使其成為一種非常有前景的B細胞耗竭劑，其適應症潛力超出腫瘤學範圍，也適用於患者中有大量未滿足醫療需求的各種免疫學和自體免疫適應症。與被許可人的合作將主要集中在探索GB261在自體免疫疾病方面的潛力。

## 關於本公司

本公司是一家具備商業化條件的生物製藥公司，專注於腫瘤和免疫藥物的開發和商業化。本公司已獲得GB242 (抗TNF- $\alpha$ 抗體) 6個免疫學適應症的新藥申請(「NDA」) 批准，並提交了Lerociclib (CDK 4/6抑制劑) 2個乳癌適應症的NDA。本公司的使命是成為創新療法發現、研究、開發、製造和商業化的生物製藥引擎。自成立以來，本公司的戰略重點一直集中於腫瘤、自體免疫和其他慢性病等有大量醫療需求尚待滿足的主要治療領域。

## 關於被許可人

被許可人是一家由Two River基金和Third Rock Ventures基金共同創立的<sup>1</sup>公司，此兩家基金均為經驗豐富的公司創建者，各自專注於向患者優化顛覆性治療技術。Two River的董事長Arie Beldegrun醫學博士是一位富有遠見的企業家，也是癌症和免疫療法產品開發領域公認的領導者。Two River創立了若干業內最成功的細胞治療公司，包括全球領先的CD19 CAR-T療法Yescarta<sup>®</sup>的開發商Kite Pharma (已獲Gilead Sciences, Inc.收購)。Third Rock Ventures是一家領先的醫療保健創投基金，自成立以來已籌集38億美元資金，推動了對60多家投資組合公司的投資，該等公司已向市場推出了多種治療方式和適應症的眾多產品。

## 上市規則的涵義

由於許可協議及股權協議項下擬進行的交易乃本集團日常及一般業務過程中屬收益性質的交易，故訂立許可協議及股權協議並不構成上市規則第14章項下須予公佈的交易。

據本公司董事作出一切合理查詢後所知、所悉及所信，被許可人及其最終實益擁有人均為獨立於本公司及其關連人士(定義見上市規則)的第三方。

**上市規則第18A.03條規定的警示聲明：**概不保證本公司或被許可人最終將成功開發及銷售GB261。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  
嘉和生物藥業(開曼)控股有限公司  
郭峰博士  
行政總裁兼主席

香港，2024年8月5日

於本公告日期，董事會包括執行董事郭峰博士；非執行董事呂東博士、于鐵銘先生及劉逸先生；及獨立非執行董事周宏灝先生、馮冠豪先生及陳文先生。