

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

戈來雷塞治療胰腺癌適應症在歐洲獲得孤兒藥療法認定

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，本公司主研發的KRAS G12C抑制劑戈來雷塞(Glecirasib)被歐洲藥品管理局授予胰腺癌孤兒藥療法認定。

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，晚期胰腺癌五年總生存率僅為3.1%。此前，戈來雷塞胰腺癌適應症在美國獲得美國食品藥品監督管理局孤兒藥療法認定，並在中國獲得國家藥品監督管理局藥品審評中心突破性療法認定。戈來雷塞治療KRAS G12C突變的晚期胰腺癌及其他實體瘤的註冊臨床試驗正在中國的30家中心開展中。

加科思此前在2024年美國臨床腫瘤學會胃腸癌研討會年會(2024 ASCO GI)以口頭報告形式公佈了二線及以上的KRAS G12C突變胰腺癌患者資料，確認客觀緩解率(cORR)為41.9%(13/31)，疾病控制率(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。

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臨床試驗，包括與SHP2抑制劑JAB-3312聯用治療非小細胞肺癌(NSCLC)，戈來雷塞與西妥昔單抗在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。胰腺癌適應症在美國獲得孤兒藥認定，並在中國獲得突破性治療藥物認定。

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10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。