

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。



ImmuneOnco Biopharmaceuticals (Shanghai) Inc.

宜明昂科生物醫藥技術（上海）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：1541)

自願公告

IMM0306臨床試驗更新

本公告由宜明昂科生物醫藥技術（上海）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，以告知本公司股東及潛在投資者有關本集團的最新業務發展情況。

本公司董事（「董事」）會（「董事會」）欣然宣佈，IMM0306與來那度胺聯用治療慢性淋巴瘤的Ib/IIa期臨床試驗於2024年10月26日已合共招募27例可評估的患者（25例濾泡性淋巴瘤（FL）患者及兩例邊緣區淋巴瘤（MZL）患者）。下圖說明復發性或難治性（R/R）FL患者截至2024年10月26日的療效數據：

最佳響應， no. (%)	Ib期 (N=9)	IIa期 (N=16)	合計 (N=25)
CR	3 (33.3)	7 (43.8)	10 (40.0)
PR	5 (55.6)	6 (37.5)	11 (44.0)
SD	0	1 (6.3)	1 (4.0)
PD	1 (11.1)	2 (12.5)	3 (12.0)
ORR	8 (88.9)	13 (81.3)	21 (84.0)

附註：百分比數字已作四捨五入調整。

縮略詞：CR指完全緩解；PR指部分緩解；SD指病情穩定；PD指疾病進展。

截至2024年10月26日，於25例可評估的R/R FL患者的總體緩解率(ORR)及完全緩解率(CRR)分別為84.0%及40.0%，而R/R MZL的總體緩解率於兩例可評估患者達100.0%，表明突出的療效信號。研究目前在積極招募及觀察中。

關於IMM0306

由本集團獨立研發的IMM0306是一種靶向分化簇47(CD47)及分化簇20(CD20)的雙特異性分子，是全球首個進入臨床階段的CD47和CD20雙靶向雙特異性分子。通過增強的抗體依賴的細胞吞噬作用(ADCP)和抗體依賴的細胞毒性作用(ADCC)，IMM0306可同時與惡性B細胞上表達的CD47和CD20結合，相較於對CD47，對CD20的親和力更高，從而可改善治療效果。

截至本公告日期，本集團擁有IMM0306的全球知識產權及商業化權利。

根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.05條的警示聲明：本公司無法保證能夠成功開發或最終上市銷售IMM0306。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時應謹慎行事。

承董事會命
宜明昂科生物醫藥技術(上海)股份有限公司
董事長兼執行董事
田文志

中國上海，2024年11月18日

於本公告日期，董事會由以下成員組成：(i)執行董事田文志博士、李松先生及關梅女士；(ii)非執行董事徐聰博士；及(iii)獨立非執行董事朱禎平博士、Kendall Arthur Smith博士及楊志達先生。