

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所產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Abbisko Cayman Limited
和譽開曼有限責任公司
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：2256)

自願性公告

和譽開曼有限責任公司（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）謹在此隨附新聞稿，以告知本公司股東及有意投資者，本公司已取得中國國家藥品監督管理局（NMPA）的IND批准，以開展ABSK011的II期臨床試驗。

此為本公司刊發的自願公告。本集團無法保證ABSK011最終將成功上市。本公司股東及有意投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
和譽開曼有限責任公司
徐耀昌博士
主席

香港，2021年10月19日

於本公告日期，本公司董事會包括執行董事徐耀昌博士、喻紅平博士、陳椎博士及葉霖先生；非執行董事夏國堯博士及唐艷旻女士；以及獨立非執行董事孫飄揚博士、孫洪斌先生及王磊先生。

和譽醫藥ABSK011與羅氏聯合用藥II期臨床試驗獲NMPA批准

2021年10月19日，中國上海—上海和譽生物醫藥科技有限公司（以下簡稱「和譽醫藥」）今日欣然宣佈，其創新FGFR4抑制劑ABSK011與羅氏製藥（以下簡稱「羅氏」）PD-L1抗體阿替利珠單抗(Atezolizumab)的聯合用藥方案已獲得中國國家藥品監督管理局(NMPA)臨床II期試驗批件，即將開展針對FGF19陽性晚期或不可切除肝細胞癌患者的研究。

ABSK011是一款創新的口服FGFR4小分子抑制劑，由和譽醫藥獨立自主研發。約30%HCC患者中FGF19-FGFR4信號通路異常激活，從而促進腫瘤生長而導致肝癌。臨床前研究表明ABSK011具有優良的活性、選擇性及其它理化特性。目前ABSK011的單藥肝細胞癌臨床試驗在進行中。

研究表明，多種小分子腫瘤精準藥物的聯合療法顯著提高了患者的總體生存期。同樣，腫瘤精準及腫瘤免疫藥物的聯合治療，因為其針對不同的作用機制顯示出更高的療效及更好的安全性。即將開展的ABSK011與阿替利珠單抗聯合用藥的研究將進一步加快其在國內的臨床開發進程，從而盡早將這一極具潛力的新藥療法帶給患者。

關於和譽

上海和譽生物醫藥科技有限公司 (Abbisko Therapeutics Co., Ltd.，香港聯交所股票代碼：2256.HK) 是一家創立於中國上海張江，著眼全球的創新藥研發公司。公司的創始人和管理團隊擁有多年國際和國內大型藥企的研發和管理經驗，並參與了多個臨床及上市新藥的研發。和譽醫藥專注於腫瘤新藥研發，以小分子腫瘤精準治療和小分子腫瘤免疫治療藥物為核心，著眼病患及醫藥市場的需求，秉承國際新藥開發的理念和標準，致力於開發新穎及高潛力藥物靶點的潛在first-in-class或best-in-class創新藥物，用於改善中國及全球病人的生活質量。自2016年成立以來，和譽醫藥已建立由14種專注於精確腫瘤學和腫瘤免疫治療的藥物資產（包括5種臨床階段資產及9種臨床前階段資產）組成的綜管線。截至目前本新聞發佈日期為止，我們於全球四個國家及地區已取得九項IND批准。更多信息，請訪問：www.abbisko.com。

前瞻性聲明

本文所作出的前瞻性陳述僅與本文作出該陳述當日的事件或資料有關。除法律規定外，於作出前瞻性陳述當日之後，無論是否出現新數據、未來事件或其他情況，我們並無責任更新或公開修改任何前瞻性陳述及預料之外的事件。請細閱本文，並理解我們的實際未來業績或表現可能與預期有重大差異。本文內有關任何董事或本公司意向的陳述或提述乃於本文章刊發日期作出。任何該等意向均可能因未來發展而出現變動。