

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 和譽醫藥於2024 AACR展示3項臨床前研究成果

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潛在投資者，本公司之附屬公司上海和譽生物醫藥科技有限公司（「和譽醫藥」）宣佈其在2024年美國癌症研究協會(AACR)年會上以口頭報告形式發佈了其自主研發的高選擇性小分子FGFR4抑制劑依帕戈替尼(irpagratinib)的最新臨床前聯合用藥研究成果。此外，和譽醫藥還以壁報的形式公佈了自主研發的創新CSF-1R抑制劑匹米替尼(pimicotinib)與口服小分子PD-L1抑制劑最新臨床前研究數據。

此為本公司刊發的自願公告。本集團無法保證irpagratinib及pimicotinib最終將成功營銷。本公司股東及潛在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

上海，2024年4月10日

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

## 和譽醫藥於2024 AACR以口頭報告和壁報的形式展示3項臨床前研究成果

2024年4月10日，和譽醫藥宣佈，其在2024年美國癌症研究協會(AACR)年會上以口頭報告形式發佈了其自主研发的高選擇性小分子FGFR4抑制劑依帕戈替尼(irpagratinib)的最新臨床前聯合用藥研究成果。此外，和譽醫藥還以壁報的形式公佈了自主研发的創新CSF-1R抑制劑匹米替尼(pimicotinib)與口服小分子PD-L1抑制劑最新臨床前研究數據。作為全球最權威的癌症學術會議之一，2024 AACR大會2024年4月5日至10日在美國聖地亞哥舉行。

和譽醫藥在2024 AACR大會上展示的報告信息如下：

**標題：選擇性FGFR4抑制劑Irpagratinib (ABSK011)在臨床前HCC模型中與其他治療藥物表現出廣泛的協同和聯合抗腫瘤作用**

口頭報告編號：1228

報告場次：創新型抗腫瘤藥物1

報告時間：2024年4月7日3:05 PM-3:20 PM (美國太平洋時間)

背景介紹：

肝細胞癌(HCC)是最常見的原發性肝癌，是全球第六大常見癌症和第三大死亡原因。FGF19-FGFR4信號通路失調約佔HCC的30%，並在驅動HCC腫瘤發生中發揮關鍵作用。依帕戈替尼(irpagratinib)是一款高活性高選擇性的FGFR4抑制劑，有成為同類第一或者同類最佳的潛力。其在一項正在進行的臨床Ib期研究中顯示出有希望的抗腫瘤活性，在接受BID治療的FGF19過表達的後線HCC病人中觀察到40.7%的客觀緩解率。為了進一步擴大依帕戈替尼的治療潛力，和譽醫藥開展了一系列的臨床前轉化研究，探索了聯合治療的藥效和機制。

結論：

這些發現共同顯示了依帕戈替尼與各種治療藥物聯用時具有非常廣泛的協同抗腫瘤作用。該成果也為將來進一步通過聯合治療擴大依帕戈替尼的臨床應用，為HCC患者提供更新更有效的治療手段奠定基礎。

## 標題：Pimicotinib (ABSK021)通過抑制CSF-1R在臨床前非小細胞肺癌小鼠模型中增強KRAS<sup>G12C</sup>抑制劑的抗腫瘤藥效

壁報場次：最新突破性研究：免疫學1

壁報展示位置：54展區，13號板報

報告時間：2024年4月7日1:30 PM – 5:00 PM (美國太平洋時間)

壁報展示編號：LB077

### 背景介紹：

KRAS<sup>G12C</sup>是人類癌症中常見的致癌驅動基因，尤其是KRAS突變的非小細胞肺癌(NSCLC)。腫瘤相關巨噬細胞(TAM)在KRAS驅動的轉基因肺癌模型中有富集，而這種巨噬細胞的清除可顯著降低腫瘤負荷並提高生存率。Sotorasib (AMG510)是FDA批准的第一個KRAS<sup>G12C</sup>抑制劑，它被發現可以提高小鼠模型中的巨噬細胞水平。而CSF-1R的抑制可以清除TAM並重塑腫瘤微環境(TME)。因此，KRAS<sup>G12C</sup>和CSF-1R抑制劑的聯用可能協同增強抗腫瘤藥效。匹米替尼(Pimicotinib)是一款潛在的同類最佳CSF-1R小分子抑制劑，處於多種適應症的臨床開發中。在此，和譽醫藥進行了臨床前轉化研究，以探索KRAS<sup>G12C</sup>抑制劑和CSF-1R抑制劑的聯合作用。

### 結論：

我們首次在臨床前NSCLC小鼠模型中展示了KRAS<sup>G12C</sup>和CSF-1R的聯合抑制可以產生更優的治療效果。這些發現有望為患者提供潛在的更有效的新型治療方案。

## 標題：小分子PD-L1抑制劑的細胞表徵及其揭示的新的作用機制

壁報場次：實驗性分子療法

壁報展示位置：27展區，22號板報

報告時間：2024年4月8日9:00AM-12:30PM (美國太平洋時間)

壁報展示編號：2039

### 背景介紹：

免疫檢查點，包括PD-1/L1，是免疫反應的關鍵調節劑，也是癌症免疫治療的有希望的靶點。與抗PD-1/L1抗體一樣，小分子PD-L1抑制劑也可以有效阻斷PD-1和PD-L1相互作用，並在臨床前和臨床實驗中表現出抗腫瘤功效。在這項研究中，我們探索了小分子PD-L1抑制劑的細胞方面的機制，揭示了它們在調節PD-L1及其功能方面的新的作用機制。

## 結論：

總而言之，這些結果首次揭示了我們的小分子PD-L1抑制劑的獨特機制。基於其源於多種機制的多層級抑制作用，小分子PD-L1抑制劑可能會為癌症患者提供潛在的更好的活性和一種不同的治療方法的選擇。

## 關於和譽醫藥

上海和譽生物醫藥科技有限公司(Abbisko Therapeutics Co., Ltd.)創立於2016年4月，為和譽開曼有限責任公司(香港聯交所股票代碼：2256.HK)之附屬公司，是一家創立於上海專注於腫瘤學的生物製藥公司，也是一家立足中國，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頂尖跨國藥企的研發和管理經驗。自成立以來，和譽醫藥已建立16款創新並主要專注於腫瘤精確療法和腫瘤免疫治療小分子項目(包括8款臨床階段資產)組成的綜合管線。

更多信息，歡迎訪問[www.abbisko.com](http://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，無論是否出現新資料、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。