

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，並明確表示概不會就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。



**SinoMab BioScience Limited**  
**中國抗體製藥有限公司**

(於香港註冊成立的有限公司)

(股份代號：3681)

**內幕消息**

**SM03 (SUCIRASLIMAB)在  
類風濕關節炎的III期臨床研究達到主要終點**

本公告乃中國抗體製藥有限公司(「本公司」)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條及香港法例第571章證券及期貨條例第XIVA部項下的內幕消息條文(定義見上市規則)而發出。

茲提述本公司於二零二零年四月七日、二零二零年六月八日、二零二零年六月二十二日、二零二零年九月二十八日、二零二零年十月二十七日及二零二一年十一月三十日刊發的公告，內容有關本公司的旗艦產品SM03(Suciraslimab)研發進展的最新資料。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，本公司的旗艦產品SM03 (Suciraslimab)在中國治療類風濕關節炎(RA)的III期臨床研究中達到主要研究終點。III期臨床研究是一項隨機雙盲、多中心、安慰劑對照入組臨床試驗，以確證SM03(Suciraslimab)聯合甲氨蝶呤(MTX)治療中重度活動性類風濕關節炎患者的臨床療效及安全性。

該項臨床試驗的主要終點為第24週時達到American College of Rheumatology 20(「ACR20」)應答的受試者比例。ACR20是美國風濕病學會評估類風濕關節炎改善的一種複合指標，定義為壓痛及腫脹關節計數均自基線改善20%，以及下列五項核心指標中有三項至少改善20%：研究者(醫生)整體評估、患者整體評估、疼痛、殘疾／功能障礙評估問卷、急性期反應物(C-反應蛋白或紅細胞沉降率)。

頂線結果數據 (topline data) 顯示，SM03 (Suciraslimab) 聯合甲氨蝶呤，能有效降低活動性類風濕關節炎患者的疾病活動度，緩解疾病症狀。相關研究結果將於學術期刊／學術會議上發表。

本公司的旗艦產品 SM03 (Suciraslimab) 為我們自主開發的產品。Suciraslimab 是全球首個用於類風濕關節炎 (RA) 及其他自身免疫性疾病治療的抗 CD22 單克隆抗體，採用與目前市面存在的療法截然不同的全新作用機理。

上市規則第 18A.05 條規定的警示聲明：本公司無法保證其將能夠最終成功開發和銷售 SM03 (Suciraslimab)。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  
中國抗體製藥有限公司  
執行董事、主席兼首席執行官  
梁瑞安博士

香港，二零二三年四月二十六日

於本公告日期，本公司執行董事為梁瑞安博士，本公司非執行董事為陳海剛博士、董汛先生、劉文溢女士、劉潔女士及石磊先生，以及本公司獨立非執行董事為 George William Hunter CAUTHERLEY 先生、韓炳祖先生、李志明博士及 Dylan Carlo TINKER 先生。