

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。



3D Medicines Inc.

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：1244)

自願性公告 就恩沃利單抗與康寧傑瑞及GLENMARK達成的 許可協議

本公告由3D Medicines Inc. (「本公司」，連同其附屬公司統稱為「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最新業務發展的資料。

與康寧傑瑞及GLENMARK達成的許可協議

本公司董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈，思路迪醫藥及江蘇康寧傑瑞(「許可人」)與Glenmark(「被許可人」)於2024年1月24日訂立許可協議(「許可協議」)，據此，許可人同意向被許可人授予恩沃利單抗(亦稱為「KN035」)(商標名稱：恩維達®)(本集團與康寧傑瑞集團合作開發的針對PD-L1的重組人源化單域抗體)腫瘤適應症的獨家許可及再授權，以(其中包括)(a)在印度、亞太區(新加坡、泰國及馬來西亞除外)、中東及非洲、俄羅斯、獨立國家聯合體及拉丁美洲(「地區」)開發恩沃利單抗，以在該地區實現腫瘤所有使用領域(「領域」)的商業化；及(b)在地區內有關領域商業化恩沃利單抗，惟須遵守許可協議的條款及條件。被許可人將自行承擔在地區內於該領域開發及商業化恩沃利單抗的有關費用及開支。

根據許可協議，許可人將向被許可人收取(a)合共高達700.8百萬美元的不可退還預付款及視乎若干開發、監管及商業化進展的里程碑的里程碑付款；及(b)按恩沃利單抗淨銷售額級別的單位數至雙位數百分比的特許權使用費。許可人各自根據許可協議收取付款(包括預付款、里程碑付款及特許權使用費)的權利須受思路迪醫藥與江蘇康寧傑瑞訂立的協議所規限。江蘇康寧傑瑞保留於地區內外為任何目的而生產恩沃利單抗的獨家權利。

思路迪醫藥保留在該地區以外於該領域為任何目的開發及商業化恩沃利單抗的權利。

本公司相信，該合作將能夠有效利用Glenmark的現有團隊及資源，快速建立恩沃利單抗在該地區的有利市場地位，而許可協議的實施將對恩沃利單抗在該地區的商業化產生積極影響。許可協議的條款乃經相關訂約方公平磋商後釐定。本公司亦相信，許可協議符合本公司及其股東的整體利益。

有關參與各方的資料

江蘇康寧傑瑞與康寧傑瑞

江蘇康寧傑瑞於2015年7月14日在中國成立，主要從事腫瘤生物製劑的研發、製造及商業化，為康寧傑瑞的全資附屬公司及主要運營附屬公司。

康寧傑瑞是一家中國領先的生物製藥公司，在雙特異性及蛋白質工程方面擁有全面整合的專有生物製劑平台。康寧傑瑞高度差異化的腫瘤候選藥物臨床管線中，包括一種已獲國家藥監局批准上市、三種處於臨床後期階段、兩種處於I期臨床試驗階段。康寧傑瑞開發了各種基於抗體的腫瘤治療技術平台並具備相關專業知識。憑藉康寧傑瑞專有的蛋白質工程平台及結構導向分子建模專業知識，康寧傑瑞有望創造令全球患者受益的新一代多功能生物候選藥物。

Glenmark及Glenmark Pharmaceuticals Ltd.

Glenmark由Glenmark Pharmaceuticals Ltd.全資擁有，而Glenmark Pharmaceuticals Ltd.是一家以研究為主導的全球製藥公司，其股票乃於孟買證券交易所（證券代號：532296）及印度國家證券交易所（股票代碼：GLENMARK）上市，其業務遍及品牌藥、仿製藥及非處方藥分部並專注於呼吸道、皮膚及腫瘤學等治療領域。

據本公司所深知及確信，Glenmark及江蘇康寧傑瑞均獨立於本公司及／或其關連人士，且與彼等概無關連。根據上市規則，許可協議項下擬進行的交易並不構成本公司的任何須予公佈交易或關連交易。

關於恩沃利單抗（商標名：恩維達®）

恩沃利單抗是重組人源化抗PD-L1單域抗體Fc融合蛋白，自2016年起與康寧傑瑞集團合作開發。其作為全球首個皮下注射PD-L1抑制劑，已於2021年11月獲得中國國家藥品監督管理局（「**國家藥監局**」）批准上市。

關於本公司

3D Medicines Inc.是一家進入商業化階段的生物醫藥公司，秉承「幫助腫瘤患者活得更久更好」的願景，針對腫瘤治療慢病化的未來趨勢，專注為全球癌症患者開發差異化的腫瘤免疫治療藥物，延長腫瘤患者的生存時間，改善患者生活品質。公司產品線包括生物大分子藥物和小分子化學藥物，並擁有一支具有國際化新藥研發、註冊和商業化運營能力的團隊。

釋義及技術詞彙

「思路迪醫藥」	指	思路迪(北京)醫藥科技有限公司，一間於2014年12月22日根據中國法律註冊成立的公司，本公司的間接非全資附屬公司，與康寧傑瑞集團合作開發恩沃利單抗
「康寧傑瑞」	指	康寧傑瑞生物製藥，一間於2018年3月28日根據開曼群島法律註冊成立並於聯交所上市(股份代號：9966)的獲豁免有限公司
「康寧傑瑞集團」	指	康寧傑瑞及其附屬公司
「本公司」	指	3D Medicines Inc.，一間根據開曼群島法例註冊成立的獲豁免有限公司，其股份於聯交所主板上市(股份代號：1244)
「Glenmark」	指	Glenmark Specialty S.A.，一家根據瑞士諾沙泰爾法律成立及存續的公司，由Glenmark Pharmaceuticals Ltd.全資擁有
「江蘇康寧傑瑞」	指	江蘇康寧傑瑞生物製藥有限公司，一家於2015年7月14日在中國成立的有限責任公司，為康寧傑瑞全資附屬公司
「PD-L1」	指	程序性死亡配體1，一種位於正常細胞或癌細胞表面上的蛋白，其可附著於T細胞表面的程序性細胞死亡蛋白1上，導致T細胞關閉其殺死癌細胞的能力
「中國」	指	中華人民共和國，就本公告而言，不包括香港、中華人民共和國澳門特別行政區及台灣地區
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司

上市規則第18A.05條規定及第18A.08(3)條規定的警示聲明：除獲批用於治療既往接受過治療的MSI-H/dMMR晚期實體瘤適應症外，本公司可能無法就其他適應症成功開發及／或上市本公司的核心產品恩沃利單抗恩維達®(亦稱為KN035)。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
3D Medicines Inc.
董事長
龔兆龍博士

香港，2024年1月25日

於本公告日期，本公司董事會成員包括執行董事龔兆龍博士，非執行董事朱湃先生、周峰先生及陳雅雯女士，及獨立非執行董事李靖博士、連達鵬博士及劉信光先生。