

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。



**JACOBIO PHARMACEUTICALS GROUP CO., LTD.**

**加科思藥業集團有限公司**

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：1167)

**自願公告**

**加科思完成JAB-3312與Glecirasib  
聯用註冊性三期臨床研究首例患者給藥**

本公告由加科思藥業集團有限公司（「本公司」或「加科思」，連同其附屬公司，統稱「本集團」）自願刊發，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。

本公司董事（「董事」）會（「董事會」）欣然宣佈，本公司自主研發的SHP2抑制劑JAB-3312與KRAS G12C抑制劑Glecirasib聯合用藥用於KRAS G12C突變的一線非小細胞肺癌(NSCLC)對照標準療法（PD-1抗體和化療聯合治療）的註冊性三期臨床試驗已完成首例患者給藥。JAB-3312是全球首個進入註冊性臨床試驗的SHP2抑制劑。

Glecirasib單藥用於KRAS G12C突變二線非小細胞肺癌的新藥上市申請(NDA)已於2024年5月21日已被中國國家藥品監督管理局(NMPA)藥品審評中心(CDE)獲批優先審評。

根據加科思在2024年6月的美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會上發佈的數據顯示，Glecirasib與JAB-3312聯合用藥用於KRAS G12C突變的一線非小細胞肺癌的確認客觀緩解率(cORR)為64.7%(66/102)，中位無進展生存期(mPFS)為12.2個月。最優劑量組為每日800毫克Glecirasib與每日2毫克JAB-3312聯用（JAB-3312給藥一周，停藥一周）確認客觀緩解率(cORR)為77.4%(24/31)，54.8%(17/31)的患者腫瘤縮小超過50%，達到深度緩解。從安全性資料來看，在全部研究患者中，三級或四級治療相關不良事件(TRAЕ)的比例為43.8%，無治療相關的死亡，整體安全性可控。

## 關於Glecirasib

Glecirasib (JAB-21822)是加科思自主研發的KRAS G12C抑制劑。加科思目前已在中國、美國及歐洲多國啟動多項針對KRAS G12C突變的晚期實體瘤患者的I/II期臨床試驗，包括在中國非小細胞肺癌關鍵性臨床試驗，與SHP2抑制劑JAB-3312聯用治療非小細胞肺癌，Glecirasib與西妥昔單抗在結直腸癌的聯合用藥，以及單藥治療胰腺癌的註冊性臨床研究。胰腺癌適應症在美國獲得孤兒藥認定，並在中國獲得突破性治療藥物認定。

## 關於JAB-3312

JAB-3312是一種高選擇性的SHP2抑制劑，具有同類最佳潛力。加科思目前正在中國、美國和歐洲進行多項JAB-3312的臨床試驗，包括和KRAS G12C抑制劑Glecirasib等項目的聯合用藥試驗。與Glecirasib聯合用藥的三期臨床試驗於2024年2月在中國獲批。

## 關於加科思

加科思致力於為患者提供突破性治療方案。公司在研項目圍繞KRAS、腫瘤免疫、腫瘤代謝、P53、RB、MYC六大腫瘤信號通路佈局，核心項目以全球前三為目標。公司的願景是與合作夥伴攜手共進，成為全球認可的藥物研發領導者。加科思的實驗室坐落於北京、上海和波士頓，擁有誘導變構藥物發現平台(IADDP)和免疫刺激性抗體偶聯藥物(iADC)藥物研發平台。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.05條規定的警示聲明：本公司無法確保本公司將能成功開發及最終成功銷售Glecirasib (JAB-21822)和JAB-3312。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時務請審慎行事。請訪問[www.jacobiopharma.com](http://www.jacobiopharma.com)查詢更多資訊。

承董事會命  
加科思藥業集團有限公司  
董事長  
王印祥

香港，2024年8月7日

於本公告日期，董事會包括董事長兼執行董事王印祥博士；執行董事王曉潔女士及胡雲雁女士；非執行董事唐豔旻女士及陳德禮博士；及獨立非執行董事宋瑞霖博士、魯白博士及吳革博士。