

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)

2023中期報告及2023年度報告的補充公告

茲提述(i)加科思藥業集團有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱為「本集團」)於2023年3月22日刊發的截至2022年12月31日止年度的年度業績公告及所得款項用途變動(「**2022年度業績公告**」)；(ii)本公司於2023年9月28日刊發的截至2023年6月30日止六個月的中期報告(「**2023中期報告**」)；及(iii)本公司於2024年4月24日刊發的截至2023年12月31日止年度的年度報告(「**2023年度報告**」)。除另有界定者外，本公告所用詞彙與及2022年度業績公告、2023中期報告及2023年度報告所載者具有相同涵義。

全球發售所得款項用途變動

本公告乃為2023中期報告及2023年度報告提供有關全球發售所籌集所得款項的用途變動的補充資料而刊發。

除2023中期報告及2023年度報告「全球發售所得款項用途」一節所披露的資料外，董事會謹此根據上市規則附錄D2第11(8)及11A段就所得款項淨額用途變動提供額外資料如下：

	於2022年		自2023年		變動前：		變動後：		自2023年		自2023年	
	所得款項淨額原定淨額	未動用所得款項淨額	已動用所得款項淨額	於2023年1月1日起至2023年3月22日止	於2023年3月22日未動用所得款項淨額	經修改所得款項淨額	經修訂所得款項淨額	所得款項淨額百分比(建議變動後)	於2023年3月22日未動用所得款項淨額	自2023年3月23日起至2023年6月30日止已動用所得款項淨額	自2023年3月23日起至2023年12月31日止已動用所得款項淨額	於2023年12月31日未動用所得款項淨額
	人民幣百萬元	人民幣百萬元	人民幣百萬元	人民幣百萬元	人民幣百萬元	人民幣百萬元	人民幣百萬元		人民幣百萬元	人民幣百萬元	人民幣百萬元	人民幣百萬元
撥支JAB-3068在相關地區的註冊性臨床試驗及提交註冊申請的準備工作	300.6	300.6	-	-	300.6	-	-	-	-	-	-	-
撥支JAB-3312與JAB-2182聯用的臨床試驗和JAB-3312的註冊性臨床試驗及提交註冊申請的準備工作 ⁽¹⁾	213.0	193.6	2.8	與原先相同	190.8	213.0	18%	190.8	31.2	116.0	74.8	
撥支JAB-3312及JAB-2182在中國設立銷售及市場營銷團隊 ⁽²⁾ 及其商業化活動 ⁽³⁾	47.3	47.3	-	與原先相同	47.3	47.3	4%	47.3	-	-	47.3	
撥支JAB-8063進行中及計劃進行的臨床試驗	118.3	62.9	1.6	與原先相同	61.3	118.3	10%	61.3	5.1	8.1	53.2	
撥支JAB-2182的臨床開發，包括註冊性臨床試驗及提交NDA的準備工作	254.6	1.9	1.9	與原先相同	-	454.6	38%	200.0	86.6	159.8	40.2	
進行中及計劃進行的早期藥物發現及開發，包括其他管線資產的臨床前及臨床開發以及新候選藥物的發現及開發	107.3	-	-	與原先相同	-	207.9	18%	100.6	74.3	100.6	-	
撥支計劃裝修研發中心及建造符合GMP標準的內部生產設施	94.6	80.1	20.3	與原先相同	59.8	94.6	8%	59.8	28.8	39.6	20.2	
營運資金及一般公司用途	47.4	-	-	與原先相同	-	47.4	4%	-	-	-	-	
合計	1,183.1	686.4	26.6		659.8	1,183.1	100%	659.8	226.0	424.1	235.7	

附註：

- (1) 在AbbVie協議終止後，本公司重新獲得之前授予AbbVie的該等SHP2抑制劑的全球權利，包括在全球範圍內與SHP2抑制劑相關的所有開發、商業化、生產、監管活動的決策權。詳情請參閱本公司日期為2023年7月4日的公告。
- (2) 董事會已議決終止JAB-3068的臨床開發。

所得款項用途變動的理由

上述所得款項淨額建議用途的變動及重新分配未動用所得款項淨額金額的理由如下：

- a) 本公司截至2022年6月30日止六個月的中期報告規定，所得款項淨額約人民幣300.6百萬元原先擬用於撥支JAB-3068在有關地區的註冊性臨床試驗及提交註冊申請的準備工作。根據與AbbVie訂立的合作協議，我們將根據發展計劃及預算，對SHP2產品進行臨床前及早期全球臨床開發活動，並生產（或已生產）用於臨床研究的SHP2產品。AbbVie將補償我們自2022年7月31日起及之後產生的成本及開支（不超過當時開發預算的105%），及我們將承擔任何超過105%限額的成本及開支，惟若干例外情況除外。基於JAB-3068進度及Glecirasib的首要開發，董事會認為，取消用於撥支JAB-3068在相關地區的註冊性臨床試驗及提交註冊申請的準備工作的所得款項淨額比例，以及增加撥支Glecirasib的臨床發展與其他進行中及計劃進行的早期藥物發現及開發的所得款項淨額比例有利於本集團的整體研發進度。
- b) 用於Glecirasib臨床開發的所得款項淨額比例已由人民幣254.6百萬元增加至人民幣454.6百萬元，主因是投資註冊性臨床試驗及提交NDA的準備工作。有關Glecirasib的開發進度，請參閱2023年度報告「管理層討論與分析－業務回顧」。
- c) 用於進行中及計劃進行的早期藥物發現及開發的所得款項淨額比例已由人民幣107.3百萬元增加至人民幣207.3百萬元，主因是為JAB-23E73、JAB-30355、JAB-26766及iADC項目的藥物發現及開發。有關JAB-23E73、JAB-30355、JAB-26766及iADC項目的開發進度，請參閱2023年度報告「管理層討論與分析－業務回顧」。

董事會認為，儘管上述所得款項淨額用途有所變動，本公司的發展方向仍與招股章程所披露者一致。董事會確認，2023中期報告及2023年度報告所載本集團的業務性質並無重大變動，並認為所得款項淨額用途變動屬公平合理，因為此舉可讓本集團更有效地調配其財務資源，以提升本集團的研發能力及管線，因而符合本公司及股東的整體最佳利益。董事會亦確認，本補充公告所提供的補充資料並不影響2023中期報告及2023年度報告所載的任何其他資料，而除上文所披露者外，2023中期報告及2023年度報告的內容維持不變。

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21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。