

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

加科思在2024年第66屆美國血液學年會上展示了 BET抑制劑JAB-8263治療骨髓纖維化的初步臨床數據

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，本公司在加利福尼亞州聖地牙哥舉行的2024年第66屆美國血液學會（「ASH」）年會上展示了BET抑制劑JAB-8263治療骨髓纖維化(MF)臨床一期的初步數據。

資料顯示，JAB-8263具有良好的耐受性，二期推薦劑量為0.3毫克（每日給藥）。JAB-8263單藥治療骨髓纖維化適應症的初步療效資料是令人鼓舞的。大多數患者出現脾臟縮小(spleen volume reduction, SVR)以及總症狀評分(total symptom score, TSS)的降低。

截至2024年10月17日的數據，已有16名中／高風險骨髓纖維化患者被納入研究，其中13名患者接受了至少一次治療後療效評估。

- 所有患者24周平均SVR為-19.95% (N=13)，最佳緩解為-26.16%；
- 兩位患者SVR大於等於35%，以及一位患者SVR為-34.9%；
- 10名患者中有6名(60%)在第24周時總症狀評分下降 \geq 50%；

- 8名患者中有2名(JAK抑制劑經治)的最佳SVR反應分別為-41.2%和-34.9%；
- 6名患者中有3名(50%)(JAK抑制劑經治)治療第24周總體症狀評分達到TSS50。

目前JAB-8263作為單藥治療骨髓纖維化(MF)和實體瘤的擴展研究正在進行中。

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臺(IADDP)和免疫刺激性抗體偶聯藥物(iADC)藥物研發平臺。

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JAB-8263。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12月9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。