

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。



ImmuneOnco Biopharmaceuticals (Shanghai) Inc.

宜明昂科生物醫藥技術（上海）股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：1541)

自願公告

IMM2510聯合化療進行NSCLC一線治療的IB/II期臨床 試驗完成首例患者給藥

本公告由宜明昂科生物醫藥技術(上海)股份有限公司(「本公司」)，連同其附屬公司統稱「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的最新業務發展情況。

本公司董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈，IMM2510聯合化療進行非小細胞肺癌(NSCLC)一線治療的Ib/II期臨床試驗成功完成首例患者給藥。安全性導入期後，本公司計劃在上述臨床試驗中招募一線患者，預計最早於2025年下半年發佈初步臨床數據，包括來自NSCLC一線患者的數據。

IMM2510 I期劑量遞增研究的臨床數據顯示出令人鼓舞的療效跡象：數名曾接受多種療法失敗的晚期實體瘤患者在接受IMM2510治療後達到部分緩解(PR)。截至2024年12月31日，招募超過100名患者加入IMM2510單藥治療的I/II期臨床試驗。在多種實體瘤適應症(包括NSCLC、三陰性乳腺癌(TNBC)及軟組織肉瘤(STS)等重複治療失敗的患者)中觀察到良好的耐受性及有前景的初步PR信號。

IMM2510的Ib/II期臨床研究目前正積極推進，涵蓋多種實體瘤適應症，包括單藥治療及與多種治療方式聯合使用。

- 於2023年11月，本公司成功對IMM2510單藥治療晚期或復發難治性(R/R)實體瘤(例如肺癌、TNBC、STS及腎癌)的II期臨床試驗完成首例患者給藥。
- 於2024年7月，本公司成功對IMM2510與IMM27M聯用治療晚期實體瘤(例如肝細胞癌)的Ib期臨床試驗完成首例患者給藥。
- 於2024年12月27日，本公司成功對IMM2510聯合化療進行NSCLC一線治療的Ib期臨床試驗完成首例患者給藥。
- 於2024年12月，IMM2510聯用IMM01(替達派西普)治療晚期實體瘤(例如胃癌、頭頸癌)的Ib期臨床試驗的試驗性新藥(IND)申請獲中華人民共和國國家藥品監督管理局(NMPA)受理。

關於IMM2510

IMM2510由本集團自主研發，是一款靶向血管內皮生長因子(VEGF)及程序性細胞死亡配體1(PD-L1)的雙特異性分子，採用單克隆抗體—受體重組蛋白(mAb-Trap)結構。IMM2510能夠抑制血管生成，使腫瘤縮小，並使腫瘤細胞對免疫反應更敏感，同時通過阻斷PD-L1／程序性細胞死亡蛋白1(PD-1)相互作用及誘導Fc介導的抗體依賴的細胞毒性作用(ADCC)／抗體依賴的細胞吞噬作用(ADCP)活性激活T細胞、自然殺傷細胞及巨噬細胞。

根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.05條的警示聲明：本公司無法保證能夠成功開發或最終上市銷售IMM2510。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時應謹慎行事。

承董事會命
宜明昂科生物醫藥技術(上海)股份有限公司
董事長兼執行董事
田文志

中國上海，2025年1月13日

於本公告日期，董事會由以下成員組成：(i)執行董事田文志博士、李松先生及關梅女士；(ii)非執行董事徐聰博士；及(iii)獨立非執行董事朱禎平博士、Kendall Arthur Smith博士及楊志達先生。