

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)

內幕消息加科思KRAS G12C抑制劑艾瑞凱®獲批上市

本公告乃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**」)根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則(「**上市規則**」)第13.09條及香港法例第571章證券及期貨條例第XIVA部作出。

本公司董事(「**董事**」)會(「**董事會**」)欣然宣佈，根據國家藥品監督管理局官方網站信息，本公司自主研發的KRAS G12C抑制劑艾瑞凱®(通用名：戈來雷塞)正式獲批上市。適應症為至少經歷過一種系統性治療的KRAS G12C突變的非小細胞肺癌。此次獲批觸發里程碑付款條件，加科思將收到來自合作夥伴上海艾力斯醫藥科技股份有限公司(688578.SH) 5,000萬元裏程碑付款。

艾瑞凱®獲得批准上市，是基於一項在中國開展的二期註冊性臨床試驗，該試驗的完整數據已刊登在《Nature Medicine》(影響因子58.7)。基於戈來雷塞關鍵性II期單臂研究的積極結果，在單藥二線及以上非小細胞肺癌患者中，戈來雷塞客觀緩解率(ORR)為49.6%，疾病控制率(DCR)達86.3%，中位無進展生存期(PFS)達8.2個月，中位總生存期(OS)達17.5個月。從安全性數據顯示，戈來雷塞有良好的安全性特徵，和其他KRAS G12C抑制劑相比，具有良好的消化道安全性特徵。加科思已將艾瑞凱®的中國(包括中國大陸、香港、澳門和台灣地區)權益授權授予艾力斯。

關於艾瑞凱®

艾瑞凱® (通用名：戈來雷塞) (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攜帶KRAS G12C突變的晚期實體瘤患者的臨床試驗，包括與SHP2抑制劑Sitneprotafib (JAB-3312)聯用治療非小細胞肺癌，戈來雷塞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。加科思已將艾瑞凱®的中國(包括中國大陸、香港、澳門和臺灣地區)權益授權授予上海艾力斯醫藥科技股份有限公司(688578.SH)。

關於加科思

加科思致力於為患者提供突破性治療方案。加科思在研項目圍繞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。加科思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艾瑞凱® (通用名：戈來雷塞) (JAB-21822)。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，2025年5月22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。