

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之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/AXN-2510聯合化療治療一線NSCLC的臨床試驗更新

茲提述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」)日期為2024年8月1日的公告，內容有關與Instil Bio, Inc.就IMM2510/AXN-2510及IMM27M訂立的授權及合作協議。

本公告由本公司自願作出，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。

本公司連同Instil Bio, Inc.欣然宣佈，有關IMM2510/AXN-2510的臨床最新情況及未來計劃如下：

IMM2510/AXN-2510聯合化療治療一線非小細胞肺癌(NSCLC)的2期試驗

- 預計將於2025年第三季度在中國完成IMM2510/AXN-2510聯合化療治療一線NSCLC患者的2期試驗的約60名患者入組。
- 自2025年3月底以來，在已入組的30多名NSCLC患者中(包括安全性導入期)，有20多名一線NSCLC患者已接受治療。

- 此2期試驗的初步安全性及有效性結果預計將於2025年下半年公佈。

IMM2510/AXN-2510單藥治療復發性／難治性NSCLC的數據(中國)

- 客觀響應率(ORR)與競爭對手處於類似開發階段的PD-(L)1x血管內皮生長因子(VEGF)雙特異性抗體的數據集相似，均為針對既往接受過治療的NSCLC患者，ORR為23%(可評估有效性n=13)。

有關IMM2510/AXN-2510的其他臨床及臨床前最新情況

- 本公司預計於2026年年中在中國啟動IMM2510/AXN-2510聯合化療治療一線NSCLC的3期試驗，目前尚待與監管部門商討。
- 臨床前實驗證明，IMM2510/AXN-2510在體外存在VEGF時能與PD-L1協同結合。有關IMM2510/AXN-2510顯示出獨特且可能是同類最佳作用機制的更多臨床前數據集，預計將在未來的醫學或科學會議上公佈。

有關最新臨床數據的詳情，請參閱本公司網站(www.immuneonco.com)投資者關係網頁上發佈的新公司資料。

關於IMM2510/AXN-2510

IMM2510/AXN-2510是一種PD-L1和VEGF的雙特異性抗體，目前正開發用於治療多種實體腫瘤癌症。IMM2510/AXN-2510與其他PD-(L)1xVEGF雙特異性抗體的差異在於其VEGF阻斷，可結合血管內皮生長因子A (VEGF-A)以外的多種VEGF受體配體；雙特異性結構可利用PD-L1作為腫瘤微環境(TME)中的錨點；以及增強的抗體依賴性細胞毒性(ADCC)，可直接殺死PD-L1陽性的腫瘤細胞。

關於INSTIL

Instil Bio, Inc.是一家於2018年註冊成立的公司，總部位於美國德克薩斯州達拉斯，在納斯達克全球市場上市(NASDAQ:TIL)。該公司是一家臨床階段的生物製藥公司，專注於開發新型療法在研藥物。有關Instil Bio, Inc.的詳情，請參閱其網站www.instilbio.com。

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：本公司無法確保其將能成功開發或最終上市銷售IMM2510/AXN-2510。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。

前瞻性陳述

概不保證本公告所載關於本集團業務發展之任何前瞻性陳述，或任何事宜將可達成、將真實發生或將實現或屬完整或準確。本公告所披露有關本集團財務及其他方面的數據亦未經其核數師審核或審閱。本公司股東及／或潛在投資者於買賣本公司證券時務請審慎行事，不應過分依賴本公告所披露的資料。如有疑問，股東或潛在投資者應諮詢專業顧問的意見。

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5月22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。