

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的III期臨床試驗申請

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，本集團已向中華人民共和國國家藥品監督管理局（「國家藥監局」）藥品審評中心提交IMM2510用於治療經免疫治療（IO）耐藥性非小細胞肺癌（NSCLC）的III期臨床試驗的申請，並於近期遞交兩項針對不同類型肺癌的III期註冊臨床試驗。

於2025年世界肺癌大會（「WCLC」）發表的I期研究數據近期顯示，針對曾接受免疫治療的晚期鱗狀非小細胞肺癌（SQ-NSCLC）的17例可評估患者，IMM2510達到了35.3%的客觀緩解率（ORR）及76.5%（13/17）的疾病控制率（DCR）。中位緩解持續時間（DoR）為7.59個月（95% CI: 4.07 -NA），中位無進展生存期（PFS）為9.4個月（95% CI: 1.87 -NA）。基於上述結果，本公司計劃透過III期臨床試驗進一步驗證IMM2510的療效與安全性，旨在為肺癌患者提供更有效的治療選擇。

## 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。

本公司與Axion Bio, Inc. (前稱為SynBioTx Inc.，Instil Bio, Inc. (NASDAQ：TIL)的全資附屬公司)訂立授權及合作協議，據此，本公司擁有IMM2510 (珀維拉芙普 $\alpha$ )在大中華地區(包括中國內地、中國香港特別行政區、中國澳門特別行政區及台灣(「大中華地區」))的商業化權利並同意授予Axion Bio, Inc.在大中華地區以外研究、開發及商業化IMM2510 (珀維拉芙普 $\alpha$ )的獨家授權。

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10月2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、關梅女士及張如亮先生；(ii)非執行董事徐聰博士及付大偉女士；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。