

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。



**Akeso, Inc.**

**康方生物科技（開曼）有限公司**

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：9926)

自願公告

**奇佑康<sup>®</sup>（古莫奇單抗，AK111）的新藥上市申請  
獲得國家藥品監督管理局批准**

康方生物科技（開曼）有限公司（「本公司」），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。

本公司董事會（「董事會」）欣然宣佈，奇佑康<sup>®</sup>（古莫奇單抗，AK111）已獲得中華人民共和國國家藥品監督管理局（「NMPA」）批准上市，用於治療中度至重度斑塊狀銀屑病。

本次古莫奇單抗獲批治療中度至重度斑塊狀銀屑病，基於1項關鍵III期臨床研究（AK111-301）和3項支持性研究。

**古莫奇單抗：快速強效、持久全清、安全便捷**

12周快速強效：12周PASI75應答率為94.6%，PASI100（皮損全清）應答率為47.7%（相關同靶點藥物為28.6%）；

52周持久全清：52周PASI75（長期療效終點）應答率接近100%，PASI100（皮損全清）應答率為68.9%（相關同靶點藥物為39.2%）；

安全性良好：治療期間出現的不良事件（TEAEs）、嚴重不良事件（SAEs）、感染及侵襲類疾病發生率在相關同靶點藥物中最低；

使用便捷：每次一針，全年17支（相關同靶點藥物為34支）。

### 奇佑康<sup>®</sup>（古莫奇單抗，AK111）

古莫奇單抗是本公司自主研發的新型人源化IL-17（白介素-17）自身免疫疾病治療藥物，旨在治療銀屑病、強直性脊柱炎等自身免疫性疾病。

目前，古莫奇單抗治療中、重度斑塊狀銀屑病及治療強直性脊柱炎的註冊性III期臨床研究均已達到全部療效終點。基於此，目前古莫奇用於治療中度至重度斑塊型銀屑病已獲批上市，以及治療活動性強直性脊柱炎的新藥上市申請獲得NMPA藥品審評中心受理審評中。

承董事會命  
康方生物科技（開曼）有限公司  
主席兼執行董事  
夏瑜博士

香港，2026年6月12日

於本公告日期，董事會成員包括主席兼執行董事夏瑜博士，執行董事李百勇博士、王忠民博士及張鵬博士，非執行董事謝榕剛先生，及獨立非執行董事曾駿文博士、徐岩博士及TAN Bo先生。