

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)

自願公告

加科思完成BET抑制劑JAB-8263用於類風濕關節炎的IIa期臨床試驗在 中國的首例患者給藥

本公告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**」）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（「**董事**」）會（「**董事會**」）欣然宣佈，本公司自主研發的BET抑制劑JAB-8263用於類風濕關節炎（RA）的IIa期臨床試驗在中國完成首例患者給藥，標誌著JAB-8263正式從腫瘤領域拓展至自身免疫疾病領域，也是全球首個BET抑制劑在RA領域開展的臨床試驗。

此前，JAB-8263已在腫瘤領域積累了積極的臨床數據，在中國及美國累計有近百位腫瘤患者參與臨床試驗，驗證了良好的安全性。2024年第66屆美國血液學會（ASH）年會上，加科思公佈了JAB-8263治療骨髓纖維化（MF）I期臨床試驗的初步結果。數據顯示，JAB-8263具有良好的耐受性，並展現出令人鼓舞的療效信號。

JAB-8263是一款由加科思自主研發、具有全球知識產權的高活性BET抑制劑。和目前上市的自身免疫治療藥物不同的是，BET蛋白通過調控表觀遺傳，在自身免疫疾病中發揮重要作用。臨床前研究數據提示，BET抑制劑在類風濕關節炎等自身免疫疾病中具有重要的潛在治療價值，且可能避免現有口服靶向免疫抑制劑的安全性風險。作為口服小分子藥物，預期可通過調節表觀遺傳狀態改善患者的長期治療效果。

亦有最新觀點認為，理想的自免疾病藥物，需同時滿足抑制細胞因子、重置免疫系統和組織修復恢復穩態三個條件，並最大限度減少安全風險，JAB-8263相比於現有自免藥物，具有多重作用和安全性好的獨特優勢。

此次IIa期臨床試驗將主要評估JAB-8263在類風濕關節炎患者中的安全性、耐受性、藥代動力學特徵及初步療效。

關於加科思

加科思致力於為患者提供突破性產品及治療方案。本公司在研項目圍繞腫瘤靶向和腫瘤免疫領域，在KRAS、Sting、P53、MYC等腫瘤信號通路佈局，核心項目以全球前三為目標。本公司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)、以靶向藥和免疫招募劑(Recuator)為載荷的tADC及iADC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JAB-8263。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，2026年7月27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。