

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

**IMM01的II期研究
於2023年ASH年會報告**

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，IMM01的II期研究獲接納於2023年美國血液學會（American Society of Hematology，「**ASH**」）年會上報告。

ASH年會是全球血液學領域規模最大的國際學術盛會之一，全面涵蓋了最新最先進的血液疾病的病因研究和治療科學研究。第65屆ASH年會將於2023年12月9日至2023年12月12日在美國聖地牙哥以線上結合親身出席的形式舉行。

下表載列報告內容詳情：

研究名稱	發表編號	發表類型	報告時間 (太平洋時間)	摘要發佈網頁
IMM01聯合阿扎胞苷(AZA)作為高危骨髓增生異常綜合征(MDS)成人患者的一線治療的2期研究初步結果	320	口頭報告	2023年12月9日 (星期六) 下午4時15分	https://ash.confex.com/ash/2023/webprogram/Paper174420.html
IMM01與替雷利珠單抗於治療經既往抗PD1抗體治療失敗後的經典霍奇金淋巴瘤：開放、多中心2期研究(IMM01-04)，評估安全性以及初步抗腫瘤活性	609	口頭報告	2023年12月10日 (星期日)下午5時正	https://ash.confex.com/ash/2023/webprogram/Paper174829.html
IMM01聯合阿扎胞苷(AZA)作為慢性粒-單核細胞白血病(CMML)成人患者的一線治療的2期研究初步結果	1859	壁報展示	2023年12月9日 (星期六)下午5時30分 至下午7時30分	https://ash.confex.com/ash/2023/webprogram/Paper181501.html

詳情請瀏覽ASH年會官方網頁：<https://www.hematology.org/meetings/annual-meeting>。

關於IMM01

本集團的核心產品IMM01是創新靶向分化簇47(CD47)的分子。該款產品是中國首個進入臨床階段的SIRP α -Fc融合蛋白。具有免疫球蛋白G1(IgG1) Fc的IMM01能夠通過雙重作用機制充分激活巨噬細胞——同時通過干擾CD47/SIRP α 相互作用阻斷「別吃我」信號，並通過激活巨噬細胞的Fc-gamma(Fc γ)受體傳遞「吃我」信號。此外，IMM01的CD47結合結構域經過特別改造能夠使避免與人體紅細胞(RBC)結合。憑借差異化的分子設計，IMM01表現出良好的安全性並證實其激活巨噬細胞的能力。

本集團擁有IMM01的全球自主知識產權及商業化權利。於本公告日期，就IMM01而言，本集團擁有一個專利家族，其中包括在中國、美國、日本及歐盟的已授權專利。

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：本公司無法保證其將能成功開發或最終上市銷售IMM01。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。

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

香港，2023年11月6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、李松先生及宋子一女士；(ii)非執行董事徐聰博士、余洽華先生及于曉勇先生；及(iii)獨立非執行董事Zhenping Zhu博士、Kendall Arthur Smith博士及楊志達先生。