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針對肺泡狀軟組織肉瘤的II期臨床試驗完成首例 受試者入組給藥

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,IMM2510針對復發難治的肺泡狀軟組織肉瘤(ASPS)的II期臨床試驗成功完成首例受試者入組給藥。

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。

IMM2510的I期臨床試驗的初期數據顯示其良好的安全性及積極療效。在可評估患者中,IMM2510三個不同劑量組(3 mg/kg、10 mg/kg及20 mg/kg)各觀察到一例部分緩解。於2023年9月11日,IMM2510完成I期劑量爬坡患者入組,並已確定II期推薦劑量為20 mg/kg、每兩周給藥一次(Q2W)。

臨床前療效研究表明,與VEGF阻斷抗體及PD-L1抗體聯用相比,IMM2510產生更強的協同抗腫瘤活性。IMM2510的I期劑量爬坡研究的初期數據顯示,其對復發難治的肺腺癌、肺鱗癌及胸腺癌具積極療效。

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IMM2510。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20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、余治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。