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所產生或因依 賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Ascletis Pharma Inc. 歌 禮 製 藥 有 限 公 司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號:1672)

自願性公告

皮下注射PD-L1抗體ASC22 IIa期臨床試驗完成首例乙型肝炎患者給藥

歌禮製藥有限公司(「本公司」)董事會(「董事會」)欣然宣佈,本公司的ASC22 IIa 期臨床試驗完成首例乙型肝炎患者給藥。ASC22是同類首創皮下注射的PD-L1抗體。

ASC22(恩沃利單抗)IIa期臨床試驗是一項單劑量遞增研究,採用三種皮下給藥劑量(0.3、1.0和2.5 mg/kg),以探討ASC22(恩沃利單抗)在慢性乙型肝炎患者中的安全性和有效性(ClinicalTrials.gov註冊號:NCT04465890)。

本公司相信,由於慢性乙型肝炎病毒感染中的T細胞衰竭為影響免疫耐受性的重要因素,因此阻斷PD-1/PD-L1路徑或為改善特定T細胞功能並實現慢性乙型肝炎臨床治愈的有效免疫療法。

除ASC22外,本公司還有其他三種用於治療慢性乙型肝炎的藥品或在研藥物,即市售藥品派羅欣®及兩種內部研發的臨床實驗前或待臨床實驗在研藥物。

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:我們無法保證我們將能夠最終令ASC22成功商業化。

承董事會命 **歌禮製藥有限公司** *主席* 吳勁梓

中華人民共和國杭州市二零二零年八月十七日

於本公告日期,本公司董事會包括執行董事吳勁梓博士及何淨島女士;及獨立非 執行董事魏以楨博士、顧炯先生及華林女士。