

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。



Ascletois 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

歌禮宣佈將在2022年美國癌症研究協會(AACR)年會報告兩款在研 抗癌新藥(ASC61和ASC60)的最新臨床前研究結果

歌禮製藥有限公司(「本公司」或「歌禮」)董事會(「董事會」)欣然宣佈本公司2款在研抗癌新藥，口服PD-L1小分子抑制劑ASC61和脂肪酸合成酶(FASN)抑制劑ASC60的最新臨床前研究結果入選2022年美國癌症研究協會(AACR)年會(「2022年AACR年會」)。摘要內容現已在AACR官網公佈。

AACR年會是全球歷史最悠久、規模最大的腫瘤研究學術會議之一。會議關注高質量腫瘤研究及創新的各個方面，是全球腫瘤研究的焦點，匯集腫瘤領域的最前沿的研究成果。本屆AACR年會將於美國中部時間2022年4月8日至13日在美國路易斯安那州新奧爾良舉行。

入選2022年AACR年會的壁報展示的摘要信息如下：

(1) ASC61

摘要標題：口服PD-L1抑制劑ASC61在兩種腫瘤小鼠模型中的體內療效評估

- 報告形式：壁報展示
- 摘要編號：5529
- 會議類別：免疫
- 會議主題：免疫治療臨床前研究
- 報告時間：美國中部時間2022年4月8日下午12:00-1:00
- 報告人／作者：吳勁梓、何菡菡，歌禮生物科技(杭州)有限公司

ASC61是一款強效、高選擇性的口服PD-L1小分子抑制劑，通過誘導PD-L1二聚體的形成和內吞，從而阻斷PD-1/PD-L1的相互作用。臨床前研究顯示，在同基因腫瘤小鼠模型及人源化腫瘤小鼠模型中，ASC61均顯示顯著抑制腫瘤生長的作用，其抑瘤效果優於或與阿特珠單抗(Atezolizumab，已獲美國食品藥品監督管理局(FDA)批准的PD-L1治療性單克隆抗體)相當，且耐受性良好。ASC61在晚期實體瘤患者中的美國I期臨床試驗申請已獲FDA批准，第一例患者預計於2022年第二季度入組。

(2) ASC60

摘要標題：口服脂肪酸合成酶抑制劑ASC60在兩種腫瘤小鼠模型中的療效驗證

- 報告形式：壁報展示
- 摘要編號：5466
- 會議類別：實驗和分子治療
- 會議主題：小分子治療藥物
- 報告時間：美國中部時間2022年4月8日下午12:00-1:00
- 報告人／作者：吳勁梓、何菡菡，歌禮生物科技(杭州)有限公司

ASC60是一款強效、選擇性、安全的口服小分子脂肪酸合成酶(FASN)抑制劑，通過阻斷脂肪酸從頭合成(DNL)，從而破壞腫瘤細胞中的代謝和腫瘤相關信號轉導。臨床前小鼠腫瘤模型研究顯示，ASC60可有效抑制腫瘤生長並加強mPD-1抗體的抑瘤效果。歌禮已向中國國家藥品監督管理局藥品審評中心遞交ASC60治療晚期實體瘤的I期臨床試驗申請。

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ASC61和ASC60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
二零二二年三月二十七日

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。