

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。



**Abbisko Cayman Limited**  
**和譽開曼有限責任公司**  
(於開曼群島註冊成立的有限公司)  
(股份代號：2256)

### 自願性公告

## 和譽醫藥與阿斯利康達成戰略合作開展同類首創口服PD-L1抑制劑 ABSK043聯合泰瑞沙®治療非小細胞肺癌的臨床研究

和譽開曼有限責任公司（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）謹此隨附新聞稿，以告知本公司股東及潛在投資者，本公司之附屬公司上海和譽生物醫藥科技有限公司（「和譽醫藥」）宣佈，與阿斯利康（AstraZeneca，LSE/STO/NYSE: AZN）簽署戰略合作協議，共同推進一項新型靶免聯合療法治療非小細胞肺癌（「NSCLC」）的臨床研究。該聯合研究是一項多中心、開放的I/II期臨床試驗，旨在評估和譽醫藥自主研發的同類首創（First-in-class）口服小分子PD-L1抑制劑ABSK043（lumipodlin）聯合阿斯利康第三代EGFR-TKI泰瑞沙®（「奧希替尼」），用於治療EGFR突變合併PD-L1陽性的局部晚期或轉移性NSCLC患者中的安全性和療效。該研究的新藥臨床試驗申請（「IND」）已於2026年5月20日獲得國家藥品監督管理局（「NMPA」）批准，本項II期研究由和譽醫藥主導，和譽醫藥和阿斯利康將共同承擔該臨床試驗的相關職責。

此為本公司刊發的自願性公告。本集團無法保證ABSK043最終將成功獲批上市。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命  
和譽開曼有限責任公司  
徐耀昌博士  
主席

上海，2026年7月2日

於本公告日期，本公司董事會包括執行董事徐耀昌博士、喻紅平博士及嵇靖博士；以及獨立非執行董事孫飄揚博士、孫洪斌先生及徐海音女士。

## 和譽醫藥與阿斯利康達成戰略合作開展同類首創口服PD-L1抑制劑ABSK043聯合泰瑞沙®治療非小細胞肺癌的臨床研究

2026年7月2日，上海和譽生物醫藥科技有限公司（「和譽醫藥」，「和譽」）宣佈，與阿斯利康（AstraZeneca，LSE/STO/NYSE: AZN）簽署戰略合作協議，共同推進一項新型靶免聯合療法治療非小細胞肺癌（「NSCLC」）的臨床研究。該聯合研究是一項多中心、開放的I/II期臨床試驗，旨在評估和譽醫藥自主研發的同類首創（First-in-class）口服小分子PD-L1抑制劑ABSK043(lumipodlin)聯合阿斯利康第三代EGFR-TKI泰瑞沙®（「奧希替尼」），用於治療EGFR突變合併PD-L1陽性的局部晚期或轉移性NSCLC患者中的安全性和療效。

該研究的新藥臨床試驗申請（「IND」）已於2026年5月20日獲得國家藥品監督管理局（「NMPA」）批准，本項II期研究由和譽醫藥主導，和譽醫藥和阿斯利康將共同承擔該臨床試驗的相關職責。

Lumipodlin是一款潛在的同類首創(First-in-class)口服小分子PD-L1抑制劑，除了獨特的口服給藥優勢外，還表現出其他差異化優勢。目前，以奧希替尼為代表的第三代EGFR-TKI已成為EGFR突變晚期NSCLC的一線標準治療方案。然而，對於EGFR突變合併PD-L1高表達的患者，其從EGFR-TKI治療中的獲益劣於PD-L1低表達或陰性患者<sup>1,2</sup>，在EGFR突變合併PD-L1陽性的NSCLC患者中長期存在未被滿足的治療需求。

### 參考文獻

- [1] Brown H, Vansteenkiste J, Nakagawa K, et al. Programmed cell death ligand 1 expression in untreated EGFR mutated advanced NSCLC and response to osimertinib versus comparator in FLAURA. J Thorac Oncol. 2020;15(1):138-143.
- [2] Niu J, Jing X, Xu Q, et al. Strong PD-L1 affect clinical outcomes in advanced NSCLC treated with third-generation EGFR-TKIs. Future Oncol. 2024;20(32):2481-2490.

### 關於Lumipodlin(ABSK043)

Lumipodlin是一款由和譽醫藥自主研發並擁有完全權益的新型高生物利用度、高度選擇性口服小分子PD-L1抑制劑。癌細胞可以利用PD-1及其配體PD-L1等免疫檢查點來逃避免疫系統的識別和清除，抑制或限制T細胞應答。Lumipodlin可與PD-L1受體特異性結合並誘導其從細胞表面內吞，有效地抑制PD-1/PD-L1的相互作用，減輕PD-L1介導的T細胞活化抑制作用。截至目前，全球已有多款PD-1/PD-L1抗體藥物獲批上市，但並無口服生物可利用的PD-1/PD-L1小分子藥物獲批。

## 關於泰瑞沙

泰瑞沙(奧希替尼)是一種不可逆的第三代EGFR-TKI，在治療EGFR突變非小細胞肺癌(包括伴中樞神經系統轉移)患者中顯示出臨床療效。奧希替尼(40mg和80mg每日一次口服片劑)已在全球範圍內累計治療超過100萬例患者。阿斯利康將繼續探索奧希替尼用於治療不同疾病分期的EGFR突變非小細胞肺癌患者。

## 關於和譽醫藥

上海和譽生物醫藥科技有限公司成立於2016年4月，是一家專注於腫瘤領域的生物製藥公司，總部位於上海，其致力於發現和開發創新藥物，以滿足中國和全球未滿足的醫療需求。公司的創始人和管理團隊均為資深藥物研發專家，擁有來自頂尖跨國藥企的豐富研發和管理經驗。自成立以來，和譽醫藥已經建立了豐富的創新產品管線，專注腫瘤精準治療領域以及腫瘤免疫治療領域。

更多信息，歡迎訪問[www.abbisko.com](http://www.abbisko.com)。

## 關於阿斯利康

阿斯利康(LSE/STO/NYSE: AZN)是一家全球領先的、科學驅動的生物製藥企業，專注於研發、生產及營銷處方類藥品，重點關注腫瘤、罕見病以及包括心血管腎臟及代謝、呼吸及免疫在內的生物製藥等領域。阿斯利康全球總部位於英國劍橋，創新藥物已覆蓋超125個國家，惠及全球數百萬患者。更多信息，請訪問[www.astrazeneca.com](http://www.astrazeneca.com)。

聲明：本文涉及的聯合治療的適應症尚未在中國獲批，阿斯利康和和譽醫藥不推薦使用任何未被批准的藥品。

## 前瞻性陳述

本文所作出的前瞻性陳述僅與本文作出該陳述當日的事件或資料有關。除法律規定外，於作出前瞻性陳述當日之後，無論是否出現新資料、未來事件或其他情況，我們並無責任更新或公開修改任何前瞻性陳述及反映預料之外的事件。請閣下細閱本文，並理解我們的實際未來業績或表現可能與預期有重大差異。本文內有關我們、任何董事或本公司意向的陳述或提述乃於本文刊發日期作出。任何該等意向均可能因未來發展而出現變動。