

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，概不對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。



**HUTCHMED (China) Limited**  
**和黃醫藥（中國）有限公司**  
(於開曼群島註冊成立的有限公司)  
(股份代號：13)

**自願性公告**

**和黃醫藥宣佈創響生物根據戰略合作協議行使選擇權以取得兩款候選藥物的授權許可**

和黃醫藥（中國）有限公司（簡稱「[和黃醫藥](#)」或「HUTCHMED」）今日宣佈創響生物（Inmagene Biopharmaceuticals）根據 2021 年 1 月 11 日所宣布的戰略合作條款，已行使與和黃醫藥發現的兩款候選藥物 IMG-007 和 IMG-004 授權許可相關的選擇權（以下簡稱「選擇權」）。行使選擇權並於和黃醫藥收到創響生物約 7.5% 的普通股股份（完全稀釋）後，創響生物將取得在全球進一步開發、生產和商業化上述兩款候選藥物的獨家權益。

作為合作協議的一部分，和黃醫藥向創響生物授予多種候選藥物僅限於用於治療免疫性疾病的獨家選擇權。自選擇權協議實施以來，創響生物注入資金並領導將其中兩款候選藥物 IMG-004 和 IMG-007 推向臨床開發。對於 IMG-004 和 IMG-007 中的每款候選藥物，和黃醫藥有權收取最高可達 9,250 萬美元的開發里程碑付款和最高可達 1.35 億美元的潛在的商業銷售里程碑付款，以及商業化後分成。

2023 年，創響生物啟動了兩項 IMG-007（一種研究性的 OX40 拮抗性單克隆抗體）用於治療中度至重度特應性皮炎和斑禿的全球 IIa 期臨床試驗。它還完成了 IMG-004 的 I 期單次劑量遞增（SAD）研究，IMG-004 是一種可逆、非共價、高選擇性口服 BTK 抑制劑，旨在針對免疫性疾病。

和黃醫藥首席執行官兼首席科學官蘇慰國博士表示：「這是該兩種候選藥物在免疫性疾病領域跨出的重要一步，並展示了和黃醫藥所發現的候選藥物的潛力。這項戰略合作的成功是和黃醫藥自有的研發引擎以及我們開發部分創新候選藥物所採取的合作戰略的又一例證。我們期待與創響生物繼續合作，並期望看到這些候選藥物為免疫性疾病的患者帶來改變。」

**關於創響生物**

創響生物是一家處於臨床階段全球化的生物技術公司，專注於免疫及炎症疾病領域的新藥開發。公司擁有多個同類最佳的具備高度差異化的臨床階段候選藥物。領先的候選藥物 IMG-007 是一種靶向 OX40 的非耗竭性單克隆抗體，正在進行 2 項全球 IIa 期臨床試驗，用於治療特應性皮炎和斑禿。IMG-004 是一種非共價、可逆的

BTK 抑制劑，正在進行 I 期多劑量遞增（MAD）研究。IMG-008 是公司自主研發的長效抗 IL-36R 單克隆抗體，正進入全球 I 期臨床開發階段。

欲了解更多信息，請訪問 [www.inmagenebio.com](http://www.inmagenebio.com)。

### 關於 IMG-007

IMG-007 是一種人源化抗 OX40 IgG1 單克隆抗體，具有更長的半衰期且沒有抗體依賴性細胞介導的細胞毒性（ADCC）效應。OX40-OX40L 軸在 T 細胞的激活、擴增和生存中扮演重要角色，在多種免疫及炎症疾病領域具有重要作用。臨床前研究結果表明，IMG-007 表現出能夠選擇性並有效阻斷 OX40 與 OX40L 之間的信號傳導。I 期單次劑量遞增（SAD）數據表明，在預期治療劑量水平下，其半衰期為 31 天，可實現用藥每 12 周一次（Q12W），與正在開發中的類似分子不同，其具備良好的安全性，並無出現發熱和畏寒的情況。IMG-007 正在進行兩項 IIa 期試驗，用於評估中度至重度特應性皮炎和斑禿。

### 關於 IMG-004

IMG-004 是為通常需要長期治療炎症性和自身免疫性疾病而專門設計。IMG-004 是一種可逆的、非共價、具有強效性、高選擇性和腦滲透性的口服藥。I 期單次劑量遞增（SAD）研究表明具有長半衰期和持久的藥效動力學（PD）效應，這使其具備實現每日一次（QD）用藥的可能性。於接下來的 I 期多劑量遞增（MAD）研究中，IMG-004 將被用於評估慢性自發性蕁麻疹（CSU）和類風濕性關節炎（RA）。

### 關於和黃醫藥

和黃醫藥（納斯達克/倫敦證交所：HCM；香港交易所：13）是一家處於商業化階段的創新型生物醫藥公司，致力於發現、全球開發和商業化治療癌症和免疫性疾病的靶向藥物和免疫療法。集團旗下公司共有約 5,000 名員工，其中核心的腫瘤/免疫業務擁有約 1,800 人的團隊。自成立以來，和黃醫藥致力於將自主發現的抗腫瘤候選藥物帶向全球患者，首三個藥物現已在中國上市，其中首個藥物亦於美國上市。欲了解更多詳情，請訪問：[www.hutch-med.com](http://www.hutch-med.com) 或關注我們的 [LinkedIn](#) 專頁。

### 前瞻性陳述

本公告包含 1995 年《美國私人證券訴訟改革法案》「安全港」條款中定義的前瞻性陳述。這些前瞻性陳述反映了和黃醫藥目前對未來事件的預期，包括對 IMG-004 和 IMG-007 的治療潛力的預期、對 IMG-004 和 IMG-007 進一步臨床開發的預期，對 IMG-004 和 IMG-007 的臨床研究是否達到其主要或次要終點的預期，以及對這些研究的完成和結果發佈時間的預期。前瞻性陳述涉及風險和不確定性。這些風險和不確定性包括，除其他外，對研究時間和結果發佈的預期、支持 IMG-004 和 IMG-007 於中國、美國、歐洲、日本等地區獲批用於治療特應性皮炎或其他適應症患者的臨床數據充足性、IMG-004 和 IMG-007 的療效及安全性、創響生物為 IMG-004 和 IMG-007 進一步臨床開發計劃及商業化提供資金並實現及完成的能力、此類事件發生的時間、創響生物滿足許可協議中的條款及條件的能力、有關臨床方案獲監管要求變更的假設、意料之外的不良事件或安全問題、IMG-004 和 IMG-007（包括作為聯合治療）達到研究的主要或次要終點的能力，在不同司法管轄區的獲得監管批准，並在獲批後獲得商業認可、IMG-004 和 IMG-007 針對目標適應症的潛在市場、資金充足性、創響生物成功開發、生產和商業化 IMG-004 和 IMG-007 的能力，以及新冠肺炎或其他傳染疾病對整體經濟、監管及政治狀況帶來的影響等。當前和潛在投資者請勿過度依賴這些前瞻性陳述，這些陳述僅在截至本公告發佈當日有效。有關這些風險和其他風險的進一步討論，請查閱和黃醫藥向美國證券交易委員會、AIM 以及香港聯合交易所有限公司提交的文件。無論是否出現新訊息、未來事件或情況或其他因素，和黃醫藥均不承擔更新或修訂本公告所含訊息的義務。

**承董事會命**

*非執行董事兼公司秘書*

**施熙德**

香港，2024年2月2日

於本公告日期，本公司之董事為：

**執行董事：**

杜志強先生

*(主席)*

蘇慰國博士

*(首席執行官兼首席科學官)*

鄭澤鋒先生

*(首席財務官)*

**非執行董事：**

艾樂德博士

施熙德女士

楊凌女士

**獨立非執行董事：**

卡博樂先生

*(高級獨立董事)*

蒺紀倫先生

莫樹錦教授