

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

上海市公共衛生臨床中心完成PD-L1抗體ASC22聯合西達本胺 用於HIV感染功能性治癒臨床研究首例患者給藥

歌禮製藥有限公司（「本公司」或「歌禮」）董事會（「董事會」）宣佈，由上海市公共衛生臨床中心發起的PD-L1抗體ASC22聯合西達本胺用於人類免疫缺陷病毒(HIV)感染功能性治癒臨床研究已於近期完成首例患者給藥。

此前，歌禮已宣佈ASC22單藥結合基礎抗逆轉錄病毒療法(ART)用於人類免疫缺陷病毒1型(HIV-1)感染免疫重建/功能性治癒的中國II期臨床試驗完成了首例患者給藥(https://www1.hkexnews.hk/listedco/listconews/sehk/2022/0628/2022062800745_c.pdf)。本次完成首例患者給藥的ASC22聯合西達本胺的研究者發起的臨床研究將進一步探索ASC22聯合用藥的潛力。ASC22單藥及聯合用藥兩項臨床試驗將提升歌禮在HIV功能性治癒領域的管線佈局。

ASC22是一種皮下注射的PD-L1單域抗體，具有重建如乙型肝炎病毒(HBV)和HIV等慢性病毒感染患者的病毒特異性免疫功能的潛力。HIV感染的潛伏期細胞是治癒HIV的關鍵障礙。最新研究¹表明，阻斷PD-1/PD-L1通路可逆轉臨床試驗中的HIV潛伏期，並支持PD-1/PD-L1抗體聯合其他藥物以減少HIV感染的潛伏期細胞內病毒儲存庫的治療策略。西達本胺是全球首個獲准上市的亞型選擇性組蛋白去乙酰化酶口服抑制劑(HDACi)，主要針對第I類組蛋白去乙酰化酶(HDAC)中的1、2、3亞型和第IIb類的10亞型，具有對異常表觀遺傳功能的調控作用。

¹ Uldrick et al., Sci. Transl. Med. 14, eab13836 (2022) 26 January 2022

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
二零二二年七月四日

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。