

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。

Innovent

信達生物製藥

INNOVENT BIOLOGICS, INC.

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：1801)

自願公告

抗TIGIT單克隆抗體1期臨床研究在中國完成首例患者給藥

本公告由信達生物製藥（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）自願作出，以告知本公司股東及潛在投資者本集團最新業務更新。

本公司董事會（「董事會」）欣然宣佈，本公司的重組全人源抗含免疫球蛋白基序和免疫受體酪氨酸抑制基序結構域的T細胞免疫受體（TIGIT）單克隆抗體（IBI-939）的1期臨床研究完成中國首例患者給藥。

IBI-939的1期臨床研究是一項在中國開展，用以評估IBI-939單藥或聯合達伯舒[®]（信迪利單抗注射液），重組全人源抗PD-1單克隆抗體，治療晚期惡性腫瘤受試者中的安全性、耐受性和初步抗腫瘤有效性的臨床研究。

TIGIT是腫瘤免疫治療中最有前景和潛力的靶點之一。目前，國外正在開展多個抗TIGIT單克隆抗體藥物相關的臨床研究，但尚無品種被獲批。初步臨床結果顯示，抗TIGIT抗體作為單藥療法或聯合抗PD-1/PD-L1抗體藥物均展現出一定的安全性和抗腫瘤有效性，特別是聯合療法有望發揮協同增強作用。IBI-939的1期臨床研究是中國第一個靶向TIGIT藥物的臨床研究。因此，開發針對TIGIT靶點的藥物具有重要臨床意義，有可能為患者提供更新型和有效的治療方案。

關於IBI-939

IBI-939是本公司開發的新型重組全人源抗TIGIT單克隆抗體。作為1類創新藥，IBI-939可以直接結合TIGIT，解除T細胞及NK細胞的抑制和耗竭，從而激活和提高T細胞及NK細胞的抗腫瘤免疫效應。IBI-939有望協同抗PD-1/PD-L1抗體提高抗腫瘤有效性，延緩耐藥性，可能為腫瘤患者提供更有效的治療方案。

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：本公司無法確保本公司將能成功開發及最終成功銷售IBI-939。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
信達生物製藥
主席兼執行董事
俞德超博士

中國，香港，2020年5月26日

於本公告刊發日期，董事會包括主席兼執行董事俞德超博士及執行董事奚浩先生、非執行董事陳樹云先生及獨立非執行董事Charles Leland Cooney博士、許懿尹女士及陳凱先博士。