

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CD47/PD-L1雙特異性抗體1期臨床研究完成中國首例患者給藥

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，本公司自主開發的潛在首創重組抗CD47/PD-L1雙特異性抗體（IBI-322）的1期臨床研究（「該研究」）完成中國首例患者給藥。

該研究是一項在中國開展的評估IBI-322治療晚期惡性腫瘤受試者的1a/1b期臨床研究，該研究主要目的為評估IBI-322在標準治療失敗的晚期惡性腫瘤患者中的安全性、耐受性和初步的抗腫瘤活性。

臨床前研究顯示，IBI-322可有效阻斷SIRP- $\alpha$ 與CD47結合，誘導巨噬細胞對CD47和PD-L1共表達的腫瘤細胞發揮吞噬作用，效用與抗CD47單抗相當。初步研究結果顯示，IBI-322較單特異性抗CD47抗體有更高的有效性和安全性。另一方面，IBI-322可有效阻斷PD-1與PD-L1結合，激活CD4+T淋巴細胞，效用與抗PD-L1單抗相當。雖然免疫檢查點抑制劑在多種腫瘤的治療中已展現出顯著的療效，但臨床上已出現了一部分對其耐藥的患者，免疫檢查點抑制劑的療效也有需要進一步提高。此外，與單克隆抗體藥物聯合用藥治療相比，雙特異性抗體可以為患者創造更低的用藥成本。因此，開發下一代抗腫瘤免疫雙特異性抗體有很大價值，抗CD47/PD-L1雙特異性抗體將有望為患者提供新型、全面、有效且經濟的治療方案。

## 關於IBI-322

IBI-322是本公司自主研發的重組抗CD47/PD-L1雙特異性抗體。IBI-322屬於1類創新藥，具有首創潛力分子，能夠有效誘導吞噬腫瘤細胞及刺激T細胞活化，發揮抗腫瘤活性。IBI-322更易親和腫瘤組織，從而減少靶點對正常組織的毒性並延緩耐藥的發生，為腫瘤患者提供更有效的治療方案。IBI-322已獲得中國國家藥品監督管理局和美國食品藥物管理局的IND批准，我們正在全球積極準備開發它。

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-322。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8月3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。