

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之內容概不負責，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。



Akeso, Inc.

康方生物科技（開曼）有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：9926)

內幕消息公告

**與SUMMIT THERAPEUTICS INC.訂立
關於依沃西(PD-1/VEGF雙特異性)高達50億美元的許可協議**

本公告由康方生物科技(開曼)有限公司(「康方生物」或「本公司」)根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則(「上市規則」)第13.09(2)條及證券及期貨條例(香港法例第571章)第XIVA部內幕消息條文(定義見上市規則)刊發。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，於2022年12月6日，康方生物與Summit Therapeutics Inc.(納斯達克股票代碼：SMMT)(「Summit」)訂立合作及許可協議(「許可協議」)，據此，康方生物將授予Summit於美國、加拿大、歐洲及日本(「Summit許可地區」)開發及商業化其突破性雙特異性抗體依沃西(PD-1/VEGF, AK112)的獨家許可權。康方生物將保留依沃西除Summit許可地區之外地區的開發及商業化權利。此外，康方生物將在Summit許可地區內擁有該產品的聯名品牌的權益。

作為該等權利的交換條件，康方生物獲得5億美元的首付款及最高可達50億美元的總交易金額，包括產品開發、註冊及商業化里程碑款項。本公司也將獲得依沃西產品銷售淨額的低雙位數百分比的提成，作為該產品的特許權使用費。連同許可協議執行，本公司主席、執行董事、行政總裁兼總裁夏瑜博士將獲委任為Summit董事會成員。

於許可協議執行後，受限於許可協議所載的條款及條件，Summit應負責為依沃西未來於Summit許可地區內進行的所有試驗承擔Summit開發及監管事宜相關活動的所有費用支出。

許可協議為依沃西在國際市場的開發及商業化提供了一條快速清晰的路徑。此外，許可協議亦是本公司成為全球領先的創新藥企業發展路程當中的又一重要的里程碑。董事會相信，訂立許可協議符合本公司及其股東的整體最佳利益。

據本公司所深知、盡悉及確信，於本公告日期，Summit乃獨立於本公司及其關連人士(定義見上市規則)，且與彼等概無關連。許可協議項下擬進行的交易並不構成上市規則項下本公司的任何須予公佈交易或關連交易。

關於依沃西(PD-1/VEGF雙特異性抗體, AK112)

依沃西是本公司自主研發，全球行業內首個進入III期臨床研究的PD-1/VEGF雙特異性抗體。依沃西是基於本公司獨特的Tetrabody技術設計，可阻斷PD-1與PD-L1和PD-L2的結合，並同時阻斷VEGF與VEGF受體的結合。PD-1抗體與VEGF阻斷劑的聯合療法已在多種瘤種(包括腎細胞癌、非小細胞肺癌和肝細胞癌)中顯示出強大的療效。鑒於VEGF和PD-1在腫瘤微環境中的共表達，與聯合療法相比，依沃西作為單一藥物同時阻斷這兩個靶點，可能會更有效地阻斷這兩個通路，從而增強抗腫瘤活性。

目前，本公司正在進行AK112單藥對比帕博利珠單抗單藥一線治療PD-L1表達陽性的非小細胞肺癌(NSCLC)患者的III期臨床研究，而AK112聯合化療對比化療在EGFR-TKI耐藥的EGFR突變的晚期非鱗狀NSCLC的III期臨床研究正在進行中。

依沃西已經獲得中國國家藥監局藥品三項突破性療法認定：除以上已經提到的兩個適應症外，還包括聯合多西他賽治療既往PD-(L)1抑制劑和含鉑化療治療失敗的局部晚期或轉移性NSCLC患者。

關於康方生物科技(開曼)有限公司

本公司是一家處於商業階段的生物製藥公司，致力於在全球範圍內發現、開發、製造及商業化具有巨大未滿足臨床需求的創新藥物。本公司於2012年成立，已建立起全面的內部藥物開發平台(ACE平台)及專有技術，包括研發、臨床開發、CMC(化學、製造及控制)及商業化能力。憑藉一體化全方位的平台，本公司建立了由自主研發的覆蓋腫瘤、自身免疫、炎症、代謝及其他多個治療領域的30多種創新資產組成的強大管線，其中17項資產已進入臨床階段。憑藉本公司自主開發的雙特異性平台技術(「Tetrabody技術」)，本公司已將四種潛在全球首創雙特異性

抗體藥物推向市場或正處於臨床開發階段，包括卡度尼利(PD-1/CTLA-4)、依沃西(PD-1/VEGF)、PD-1/LAG-3及TIGIT/TGF-β雙特異性抗體。於2022年6月，開坦尼[®](卡度尼利)獲國家藥監局批准，成為全球首個基於PD-1的商業化雙特異性藥物。由本公司自主研發的另一抗腫瘤產品安尼可[®](派安普利，PD-1抗體)於2021年8月在中國獲批上市。本公司在香港聯合交易所有限公司主板上市。

關於Summit Therapeutics Inc.

Summit成立於2003年，其股份於納斯達克全球市場上市(代碼「SMMT」)。Summit總部位於加利福利亞州門洛派克，並在英國牛津和英國劍橋設有辦公室。有關更多資訊，請前往<https://www.summittxinc.com>。

許可協議項下擬進行交易的完成須待許可協議所載先決條件以及條款及條件(包括Hart-Scott-Rodino (HSR)法案項下適用的等待期)達成(或(如適用)獲豁免)後方可作實。無法保證許可協議項下擬進行的交易將繼續進行或實現或最終完成或於何時落實。本公司股東及有意投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

上市規則第18A.08(3)條規定的警示聲明：無法保證本公司或Summit將能最終成功開發及銷售依沃西(PD-1/VEGF雙特異性抗體, AK112)。

承董事會命
康方生物科技(開曼)有限公司
主席兼執行董事
夏瑜博士

香港，2022年12月6日

於本公告日期，本公司董事會成員包括主席兼執行董事夏瑜博士、執行董事李百勇博士、王忠民博士及夏羽先生(博士)、非執行董事周伊博士及謝榕剛先生、獨立非執行董事曾駿文博士、徐岩博士及TAN Bo先生。