

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。



康寧傑瑞

ALPHAMAB ONCOLOGY

ALPHAMAB ONCOLOGY

康寧傑瑞生物製藥

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：9966)

自願公告

與ArriVent就ADC產品的研究、開發及商業化達成合作

本公告乃由康寧傑瑞生物製藥（「本公司」，連同其附屬公司，統稱「本集團」）自願作出，以知會本公司股東及潛在投資者有關本集團之最新業務進展。

本公司董事（「董事」）會（「董事會」）欣然宣佈，於2024年6月5日，本公司全資附屬公司江蘇康寧傑瑞生物製藥有限公司（「康寧傑瑞」）與ArriVent BioPharma, Inc.（該公司的股份於納斯達克全球市場上市（股票代碼：AVBP））（「ArriVent」）訂立研究與合作協議（「合作協議」）。

根據合作協議的條款，康寧傑瑞將與ArriVent合作，使用康寧傑瑞專有的連接子載荷平台(Alphatecan)及糖基定點偶聯平台，以發現及開發抗體偶聯新藥（「ADC」）。康寧傑瑞將保留在中國內地、香港特別行政區、澳門特別行政區及台灣地區（統稱「大中華區」）開發及商業化合作協議中相關ADC產品（「ADC產品」）的權利。在大中華區以外的國家和地區，ArriVent將擁有相關ADC產品於腫瘤領域的開發及商業化的獨家權利，並將負責及承擔ADC產品的相應開發費用支出。根據合作協議，康寧傑瑞有權收取一次性、不可退還的預付款以及潛在里程碑付款，包括產品註冊、開發及銷售里程碑款項，總計高達615.5百萬美元。此外，康寧傑瑞亦有權就各ADC產品向ArriVent收取分級銷售特許權使用費。

關於ARRIVENT

ArriVent是一家臨床階段的生物製藥公司，致力於發現、開發和商業化差異化藥物，以解決癌症患者未滿足的醫療需求。ArriVent尋求利用其團隊深厚的藥物開發經驗，最大限度地發揮其主要開發候選藥物firmonertinib的潛力，並推進一步系列新型藥物（如新一代ADC）的審批和商業化。

關於本公司

本公司是一家中國領先的生物製藥公司，在雙特異性及蛋白質工程方面擁有全面整合的專有生物製劑平台。本公司高度差異化的內部管線由處於不同研發階段的腫瘤單克隆抗體、雙特異性抗體及ADC組成，包括一種已獲國家藥品監督管理局批准上市及三種處於臨床後期階段的藥物。本公司開發了各種基於抗體的腫瘤治療技術平台並具備相關專業知識。憑藉本公司專有的蛋白質工程平台及結構導向分子建模專業知識，本公司有望創造造福全球患者的新一代多功能生物候選藥物。

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：本公司無法確保其將能成功開發及／或最終成功上市ADC產品。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
康寧傑瑞生物製藥
董事長兼執行董事
徐霆博士

香港，2024年6月5日

於本公告日期，董事會包括董事長兼執行董事徐霆博士及執行董事劉陽女士；及獨立非執行董事郭子建博士、蔚成先生及吳冬先生。