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份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。



SINO BIOPHARMACEUTICAL LIMITED 中國生物製藥有限公司

(於開曼群島註冊成立之有限公司) 網站:www.sinobiopharm.com (股份編號:1177)

自願公告 與禮新醫藥簽署股權投資及戰略合作協議

中國生物製藥有限公司(「本公司」,連同其附屬公司統稱「本集團」)董事會(「董事會」)宣佈,本集團與 禮新醫藥科技(上海)有限公司(「禮新醫藥」)簽署股權投資及戰略合作協議。據此,本集團以自籌資金入股禮新醫藥,並就LM-108及未來潛在的多個創新雙特異性抗體或抗體偶聯藥物(ADC)在中國大陸 地區達成戰略合作。

股權投資

禮新醫藥於2024年10月18日宣佈完成3億元人民幣C1輪融資,募集資金用於加快推進臨床管線藥物開發和創新平台建設。根據增資認購協議,本集團作為本輪融資領投方,向禮新醫藥支付1.42億元人民幣,取得本次交易後禮新醫藥4.91%的股權。

戰略合作

本集團與禮新醫藥就LM-108在中國大陸地區達成戰略合作協議。另外,本集團有權選擇禮新醫藥在研管線中多個雙特異性抗體或ADC創新藥物進行合作,具體條款另行約定。

LM-108是禮新醫藥基於其獨家多次跨膜蛋白抗體發現平台,自主研發的靶向CCR8的單克隆抗體。CCR8特異性表達於腫瘤微環境中的調節性T細胞(Treg),其只在腫瘤浸潤的Treg中高表達,而在外周血中基本不表達¹。目前已在乳腺癌、肺癌、腸癌、頭頸癌的Treg中均觀察到CCR8的特異性表達。LM-108在不影響外周Treg的情況下,特異性清除腫瘤浸潤Treg,增強對腫瘤細胞的免疫殺傷效果。

LM-108目前處於II期臨床階段,其開發進度在中國同靶點項目中排名第一、全球排名前三。早期探索臨床研究數據顯示,LM-108在多種實體瘤治療中均展現良好的安全性和療效,有望為晚期腫瘤患者提供更好的治療選擇。

合作裨益

腫瘤領域是本集團創新發展的重點治療領域之一,經過多年深耕,已有多款重磅產品獲批上市,亦有多個創新藥項目位於臨床開發階段。禮新醫藥是一家聚焦腫瘤領域創新藥研發的公司,擁有單抗篩選平台、雙抗技術平台和ADC藥物開發技術平台,並建立了多個差異化的創新藥研發管線。本集團在生物醫藥產業積累了豐富的臨床開發及商業化優勢和資源,通過本次股權投資及戰略合作,將進一步豐富完善本集團在腫瘤領域的管線佈局,本集團也將為禮新醫藥的創新藥管線開發和商業化提供全面支持,加速推動產品上市,造福更多腫瘤患者。

關於禮新醫藥

禮新醫藥是一家立足中國、面向全球的生物製藥公司,由生物醫藥業界資深人士於2019年創立。公司以「禮敬生命,致力創新」為使命,聚焦於腫瘤免疫及腫瘤微環境領域內尚未滿足的治療需求,專注於「全球首創」及「同類最佳」潛力的生物創新藥研發。公司具備全鏈條綜合研發能力,尤其專注於以GPCR及多次跨膜蛋白為靶點的大分子抗腫瘤藥物的研發,並擁有ADC藥物以及雙抗藥物開發平台,實施差異化藥物開發路線。目前禮新醫藥已建立起多個擁有自主知識產權並具有全球競爭力的差異化創新藥管線,成功將多個創新藥項目推向全球領先的臨床階段。其中,LM-302(抗CLDN18.2

ADC)已在中國開展III期註冊臨床試驗;LM-108(抗CCR8單抗)處於臨床II期;LM-101 (抗SIRP α 單抗),LM-305 (抗GPRC5D ADC,全球權益已授權於阿斯利康),LM-299(抗PD-1/VEGF雙抗,全球權益已授權於默沙東)以及LM-24C5(抗CEACAM5/4-1BB雙抗)皆處於臨床I期階段。通過持續創新與戰略合作,禮新醫藥致力於加速推進其產品管線,以造福全球患者。

資料來源:

[1] Campbell JR, et al. Fc-Optimized Anti-CCR8 Antibody Depletes Regulatory T Cells in Human Tumor Models. Cancer Res. 2021 Jun 1;81(11):2983-2994.

承董事會命 中國生物製藥有限公司 *主席* 謝其潤

香港,二零二四年十一月二十日

於本公告日期,本公司董事會包括六位執行董事,即謝其潤女士、謝炳先生、鄭翔玲女士、謝承潤 先生、謝炘先生及田舟山先生,以及五位獨立非執行董事,即陸正飛先生、李大魁先生、魯紅 女士、張魯夫先生及李國棟醫生。