

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)

自願公告

**開坦尼[®](卡度尼利)和依達方[®](依沃西)
被納入國家醫保藥品目錄**

本公告由康方生物科技（開曼）有限公司（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）自願刊發，以告知本公司股東及潛在投資者有關本集團最新業務發展的資料。

本公司董事會（「董事會」）欣然宣佈，開坦尼[®](卡度尼利，PD-1/CTLA-4)和依達方[®](依沃西，PD-1/VEGF)均首次被納入中國國家醫療保障局公佈的最新版《國家基本醫療保險、工傷保險和生育保險藥品目錄》（「國家醫保藥品目錄」）。最新版國家醫保藥品目錄將於2025年1月1日起正式實施。

卡度尼利是本公司自主研發的、全球首創PD-1/CTLA-4雙特異性腫瘤免疫治療藥物。卡度尼利本次被納入國家醫保藥品目錄的適應症為：既往接受含鉑化療失敗的復發或轉移性宮頸癌，此項適應症填補了中國晚期宮頸癌免疫藥物治療空白。除復發或轉移性宮頸癌外，卡度尼利一線治療晚期胃癌已於2024年9月獲批，卡度尼利一線治療晚期宮頸癌的新適應症上市申請（「sNDA」）正在審評中。目前，本公司正在通過卡度尼利聯合療法開展覆蓋16項適應症的超過23個臨床試驗，包括胃癌、肝癌、肺癌等。

依沃西是本公司自主研發的、全球首創PD-1/VEGF雙特異性腫瘤免疫治療藥物。依沃西本次被納入國家醫保藥品目錄的適應症為：聯合培美曲塞和卡鉑，用於經表皮生長因子受體(EGFR)酪氨酸激酶抑制劑(TKI)治療後進展的EGFR基因突變的局部晚期或轉移性非鱗狀非小細胞肺癌(「NSCLC」)。此外，依沃西單藥對照帕博利珠一線治療PD-L1陽性NSCLC的III期臨床達到強陽性結果，該適應症的sNDA正在優先審評中。同時，依沃西在全球和中國近10個III期臨床試驗正在高效推進中。依沃西已開展超過25項臨床試驗，涵蓋治療肺癌、胰腺癌、乳腺癌、肝細胞癌、頭頸癌和結直腸癌等17種瘤種。

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，2024年11月28日

於本公告日期，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、王忠民博士及張鵬博士，非執行董事謝榕剛先生，及獨立非執行董事曾駿文博士、徐岩博士及TAN Bo先生。