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。



HUTCHMED (China) Limited 和黃醫藥(中國)有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司) (股份代號:13)

自願性公告

和黃醫藥將於2025年歐洲腫瘤內科學會 (ESMO) 亞洲年會和 2025年美國血液學會 (ASH) 年會公佈臨床數據

和黃醫藥(中國)有限公司(簡稱「<u>和黃醫藥</u>」或「HUTCHMED」)今日宣佈和黃醫藥自主研發的化合物的數項研究的最新及更新後的數據將於2025年12月5日至7日在新加坡召開的歐洲腫瘤內科學會(ESMO)亞洲年會,以及2025年12月6日至9日在美國奧蘭多召開的美國血液學會(ASH)年會上公佈。

抗CD47單克隆抗體HMPL-A83用於治療晚期實體瘤的首個人體臨床試驗結果,以及呋喹替尼(fruquintinib)聯合信迪利單抗(sintilimab)用於二線治療局部晚期或轉移性腎細胞癌的FRUSICA-2註冊研究中II期部分的結果將於2025年ESMO亞洲年會公佈。此外,索凡替尼(surufatinib)聯合卡瑞利珠單抗(camrelizumab)和化療用於一線治療轉移性胰腺癌的II/III期研究中II期部分的結果亦將於大會公佈。報告詳情如下:

摘要標題	報告人/ 主要作者	報告詳情		
2025年ESMO亞洲年會 - 公司申辦的研究				
抗CD47單克隆抗體HMPL-A83用於治療晚期實體瘤患者的一項首次人體劑量遞增研究 研究 A first-in-human (FIH), dose escalation study of HMPL-A83 (A83), an anti-CD47 monoclonal antibody (mAb) in patients (pts) with advanced solid tumors	郭曄 (中國上海)	162MO 迷你口頭報告 Mini Oral Session: Developmental therapeutics and precision medicine 2025年12月7日 (星期日) 新加坡時間 11:40 – 11:45 Hall 407		
呋喹替尼單藥用於二線治療局部晚期或轉移性腎細胞癌: FRUSICA-2研究中II期部分的結果 Fruquintinib monotherapy as second-line (2L) treatment in locally advanced or metastatic renal cell carcinoma (RCC): results from phase 2 part of FRUSICA-2	王珊珊 (中國上海)	5400 優選口頭報告 Proffered Paper session: Genitourinary tumours 2025年12月5日 (星期五) 新加坡時間 14:55 – 15:05 Hall 402		
索凡替尼聯合卡瑞利珠單抗、白蛋白結合型紫杉醇和吉西他濱用於一線治療轉移性胰腺癌: 一項隨機、開放標簽、活性對照的II/III期研究的II期部分結果 Surufatinib (S) in combination with camrelizumab (C), nab-paclitaxel and gemcitabine (AG) as the first-line treatment in metastatic pancreatic cancer: results from phase 2 part of a randomized, open-label, active-controlled, phase 2/3 study	秦叔逵 (中國南京)	375P 海報展示 Poster Display: Gastrointestinal tumours, non-colorectal		

報告人/ 主要作者	報告詳情
Se-Hoon Lee (韓國首爾)	982P 海報展示 Poster Display: Thoracic tumours, metastatic
虞永峰 (中國上海)	984P 海報展示 Poster Display: Thoracic tumours, metastatic
孫龍華 (中國南昌)	988P 海報展示 Poster Display: Thoracic tumours, metastatic
楊海燕 (中國長沙)	1002P 海報展示 Poster Display: Thoracic tumours, metastatic
Julia Rotow (美國波士頓)	1005P 海報展示 Poster Display: Thoracic tumours, metastatic
張琛 / 王奕 (中國寧波)	205P 海報展示 Poster Display: Gastrointestinal tumours, colorectal
戴廣海 / 苟苗苗 (中國北京)	245eP 海報展示 Poster Display: Gastrointestinal tumours, colorectal
劉振洋 / 楊曉琳 (中國長沙)	250eP 海報展示 Poster Display: Gastrointestinal tumours, colorectal
曲秀娟 / 徐玲 (中國沈陽)	255eP 海報展示 Poster Display: Gastrointestinal tumours,
	§ Se-Hoon Lee (韓國首 m) (東永回首 m) (中國 藤山 海國 燕長) (東中國 海馬長) (東中國 海馬長沙) (東京) (東京) (東京) (東京) (中國 海県 中國 海県 中国 海県 国 海県

匹配調整後的間接比較索凡替尼與高劑量長效奧曲肽用於治療晚期非胰腺神經內

Matching-Adjusted Indirect Comparison of Surufatinib versus High-Dose Octreotide LAR in Advanced Extrapancreatic Neuroendocrine Tumors

分泌瘤的療效

colorectal

海報展示 | Poster Display: Gastrointestinal tumours,

徐建明

(中國北京)

摘要標題	報告人/ 主要作者	報告詳情
索凡替尼聯合CAPTEM作為不可切除胰腺神經內分泌瘤患者的轉化治療的療效和安全性: 一項前瞻性、開放標簽研究的數據更新 Efficacy and safety of surufatinib in combination with CAPTEM as conversion therapy in patients with unresectable pancreatic neuroendocrine tumors (pNETs): Data updates from a prospective, open- label study	劉續寶 / 王孜堯 (中國成都)	400P 海報展示 Poster Display: Gastrointestinal tumours, non-colorectal

索樂匹尼布(sovleplenib)用於治療慢性原發免疫性血小板減少症成人患者的ESLIM-01中國III期研究的長期結果將於2025年ASH年會上公佈。報告詳情如下:

摘要標題	報告人/ 主要作者	報告詳情
2025年ASH年會 - 公司申辦的研究		
ESLIM-01 III期研究: 索樂匹尼布長期治療慢性原發免疫性血小板減少症成人 患者的療效和安全性最終分析 Phase 3 ESLIM-01 study: Final analysis of efficacy and safety of long- term treatment with sovleplenib in adults with chronic primary immune thrombocytopenia	楊仁池 (中國天津)	843 口頭報告 Oral Abstract Session 2025年12月8日 (星期一) 美國東部時間 15:15 –15:30 Room OCCC - W304EFGH

關於呋喹替尼

呋喹替尼是一種針對所有三種血管內皮生長因子受體(「VEGFR」)-1、-2和-3的選擇性口服抑制劑。VEGFR抑制劑在抑制腫瘤的血管生成中起到至關重要的作用。在中國,呋喹替尼由和黃醫藥及禮來公司合作研發和商業化,並以商品名愛優特®(ELUNATE®)上市。武田擁有在中國內地、香港和澳門以外進一步開發、商業化和生產呋喹替尼的全球獨家許可,並以商品名FRUZAQLA®上市銷售。

關於HMPL-A83

HMPL-A83是一種研究性IgG4型人源化抗CD47單克隆抗體,能夠與CD47高親和力結合。HMPL-A83能夠阻斷CD47 與信號調節蛋白(SIRP)α的結合,並干擾癌細胞用來保護其免受免疫系統攻擊的「別吃我」信號。和黃醫藥目前 擁有HMPL-A83在全球範圍內的所有權利。

關於賽沃替尼

賽沃替尼是一種強效、高選擇性的口服MET酪氨酸激酶抑制劑,在晚期實體瘤中表現出臨床活性。賽沃替尼可阻斷因突變(例如外顯子14跳躍突變或其他點突變)、基因擴增或蛋白質過表達而導致的MET受體酪氨酸激酶信號通路的異常激活。賽沃替尼由阿斯利康與和黃醫藥共同開發,並以商品名沃瑞沙®(ORPATHYS®)由阿斯利康商業化。

關於索凡替尼

索凡替尼是一種新型的口服酪氨酸激酶抑制劑,具有抗血管生成和免疫調節雙重活性。索凡替尼可通過抑制VEGFR 和成纖維細胞生長因子受體(FGFR)以阻斷腫瘤血管生成,並可抑制集落刺激因子-1受體(CSF-1R),通過調節腫瘤相關巨噬細胞,促進機體對腫瘤細胞的免疫應答。索凡替尼在中國市場由和黃醫藥以商品名蘇泰達®(SULANDA®)上市銷售。和黃醫藥目前擁有索凡替尼在全球範圍內的所有權利。

關於索樂匹尼布

索樂匹尼布是一種探索性的新型、選擇性的口服小分子脾酪氨酸激酶(「Syk」)抑製劑。Syk作為B細胞受體和Fc受體信號傳導通路中的一個關鍵蛋白,是多種亞型的B細胞淋巴瘤及自身免疫疾病的成熟治療靶點。和黃醫藥目前保留索樂匹尼布在全球的所有權利。

關於和黃醫藥

和黃醫藥(納斯達克/倫敦證交所:HCM;香港交易所:13)是一家處於商業化階段的創新型生物醫藥公司,致力於發現、全球開發和商業化治療癌症和免疫性疾病的靶向藥物和免疫療法。自成立以來,和黃醫藥致力於將自主發現的候選藥物帶向全球患者,首三個藥物現已在中國上市,其中首個藥物亦於美國、歐洲和日本等全球各地獲批。欲了解更多詳情,請訪問:www.hutch-med.com或關注我們的LinkedIn專頁。

前瞻性陳述

本公告包含1995年《美國私人證券訴訟改革法案》「安全港」條款中定義的前瞻性陳述。這些前瞻性陳述反映了和黃醫藥目前對未來事件的預期,包括對呋喹替尼、HMPL-A83、索凡替尼、賽沃替尼和索樂匹尼布的治療潛力的預期,呋喹替尼、HMPL-A83、索凡替尼、賽沃替尼和索樂匹尼布的治療潛力的預期,呋喹替尼、HMPL-A83、索凡替尼、賽沃替尼和索樂匹尼布的进一步臨床研究計劃,對呋喹替尼、HMPL-A83、索凡替尼、賽沃替尼和索樂匹尼布的研究是否能達到其主要或次要終點的預期,以及對此類研究完成時間和結果發佈的預期。此類風險和不確定性包括下列假設:入組率、滿足研究入選和排除標準的受試者的時間和可用性;臨床方案或監管要求變更;非預期不良事件或安全性問題;呋喹替尼、HMPL-A83、索凡替尼、賽沃替尼和索樂匹尼布(包括作為聯合療法)達到研究的主要或次要終點的療效;獲得不同司法管轄區的監管批准及獲得監管批准後獲得上市許可;呋喹替尼、HMPL-A83、索凡替尼、賽沃替尼和索樂匹尼布所於目標適應症的潛在市場,以及資金充足性等。此外,由於部分研究可能依賴於與其他藥物(例如卡瑞利珠單抗和奧希替尼)聯合使用,因此此類風險和不確定性包括有關這些治療藥物的安全性、療效、供應和監管批准的假設。當前和潛在投資者請勿過度依賴這些前瞻性陳述,這些陳述僅在截至本公告發佈當日有效。有關這些風險和其他風險的進一步討論,請查閱和黃醫藥向美國證券交易委員會、香港聯合交易所有限公司以及AIM提交的文件。無論是否出現新訊息、未來事件或情況或其他因素,和黃醫藥均不承擔更新或修訂本公告所含訊息的義務。

醫療信息

本公告所提到的産品可能並未在所有國家上市,或可能以不同的商標進行銷售,或用於不同的病症,或採用不同的劑量,或擁有不同的效力。 本文中所包含的任何信息都不應被看作是任何處方藥的申請、推廣或廣告,包括那些正在研發的藥物。

承董事會命

非執行董事兼公司秘書

施熙德

香港,2025年11月27日

於本公告日期,本公司之董事為:

主席兼非執行董事:

艾樂德博士

執行董事:

蘇慰國博士

(首席執行官兼首席科學官)

鄭澤鋒先生

(代理首席執行官兼首席財務官)

非執行董事:

施熙德女士

楊凌女士

獨立非執行董事:

莫樹錦教授

(高級兼首席獨立非執行董事)

言思雅醫生

胡朝紅博士

陳邵文教授

黃德偉先生