

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

## 康方生物5款已上市藥物所有獲批適應症均被成功納入 最新版國家醫保藥品目錄

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」）欣然宣布，康方生物5款已上市新藥，開坦尼<sup>®</sup>（卡度尼利，PD-1/CTLA-4）、依達方<sup>®</sup>（依沃西，PD-1/VEGF）、安尼可<sup>®</sup>（派安普利，PD-1）、伊喜寧<sup>®</sup>（伊努西，PCSK9）和愛達羅<sup>®</sup>（依若奇，IL-12/IL-23），的所有獲批適應症均被成功納入中國國家醫療保障局公布的最新版《國家基本醫療保險、工傷保險和生育保險藥品目錄（2025）》（「國家醫保藥品目錄」或「目錄」）。2025版國家醫保藥品目錄將於2026年1月1日起正式執行。

開坦尼<sup>®</sup>（卡度尼利，PD-1/CTLA-4）原目錄內適應症復發或轉移性宮頸癌成功續約，新增適應症一線治療局部晚期不可切除或轉移性胃或胃食管結合部，以及一線治療持續、復發或轉移性宮頸癌納入2025版目錄。

依達方<sup>®</sup>（依沃西，PD-1/VEGF）原目錄內適應症EGFR TKI治療後進展局部晚期或轉移性非鱗狀非小細胞肺癌（NSCLC）成功續約，新增適應症一線治療PD-L1陽性（TPS≥1%）的局部晚期或轉移性NSCLC納入2025版目錄。

安尼可<sup>®</sup>(派安普利，PD-1)由本公司與中國生物製藥有限公司(股份代號：1177.HK)及其附屬公司共同開發，該新藥納入2025版目錄，用於治療二線及以上經典型霍奇金淋巴瘤、一線局部晚期或轉移性鱗狀NSCLC、二線或以上鼻咽癌、以及一線鼻咽癌。

伊喜寧<sup>®</sup>(伊努西，PCSK9)新藥納入2025版目錄，用於治療原發性高膽固醇血症和混合型高脂血症，及雜合子型家族性高膽固醇血症。

愛達羅<sup>®</sup>(依若奇，IL-12/IL-23)新藥納入2025版目錄，用於治療中度至重度斑塊型銀屑病。

本公司致力於為患者帶來更多全球首創、同類最佳的治療選擇，並持續提高患者的可及性和可負擔性。本公司將深耕各大疾病領域，推進更多創新藥物、新適應症納入國家醫保藥品目錄，惠及更多患者。

註釋： 本公告中涉及適應症的詳細說明請參考2025版國家醫保藥品目錄。

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，2025年12月7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。