

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，概不就因本公告全部或任何部分內容所產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Abbisko Cayman Limited
和譽開曼有限責任公司
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：2256)

自願性公告
和譽醫藥口服小分子KRAS G12D抑制劑
ABSK141完成首例患者給藥

和譽開曼有限責任公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)謹此隨附新聞稿，以告知本公司股東及潛在投資者，本公司之附屬公司上海和譽生物醫藥科技有限公司(「和譽醫藥」)宣佈，其口服、高效、高選擇性小分子KRAS G12D抑制劑ABSK141，已在針對攜帶KRAS G12D突變的晚期實體瘤患者的I/II期臨床試驗中已成功完成首例患者給藥。

此為本公司刊發的自願性公告。本集團無法保證ABSK141最終將成功獲批上市。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
和譽開曼有限責任公司
徐耀昌博士
主席

上海，2026年3月4日

於本公告日期，本公司董事會包括執行董事徐耀昌博士、喻紅平博士及嵇靖博士；以及獨立非執行董事孫飄揚博士、孫洪斌先生及徐海音女士。

和譽醫藥口服小分子KRAS G12D抑制劑ABSK141完成首例患者給藥

2026年3月4日，上海和譽生物醫藥科技有限公司（「和譽醫藥」）宣佈，其口服、高效、高選擇性小分子KRAS G12D抑制劑ABSK141，已在針對攜帶KRAS G12D突變的晚期實體瘤患者的I/II期臨床試驗中已成功完成首例患者給藥。

KRAS是人類癌症中最常見的致癌驅動基因之一，其中G12D為最主要的突變亞型，廣泛存在於胰腺導管腺癌（「PDAC」）、結直腸癌（「CRC」）及非小細胞肺癌（「NSCLC」）等多種實體瘤中。由於G12D突變會引發KRAS蛋白構象發生特異性改變，長期以來被認為是「不可成藥」靶點之一，靶向藥物開發面臨很大挑戰。目前全球尚無針對KRAS G12D突變的靶向療法獲批。

此次完成首例患者給藥的是一項開放標籤的I/II期臨床研究。該研究已於2025年12月獲得美國食品藥品監督管理局（「美國FDA」）及中國國家藥品監督管理局（「中國NMPA」）新藥臨床試驗（「IND」）批准。

ABSK141臨床研究的順利推進，標誌着和譽醫藥在KRAS靶向治療領域的一項重要里程碑，具有為KRAS G12D突變的實體瘤患者提供一種變革性的潛在治療選擇。

關於ABSK141

ABSK141是和譽醫藥自主設計和開發的新型口服小分子KRAS G12D抑制劑，可以選擇性結合KRAS G12D突變蛋白，從而阻斷下游信號通路，抑制腫瘤細胞增殖。臨床前研究結果顯示，ABSK141在多種動物模型中展現出潛在的同類最佳口服生物利用度，並在包括PDAC和CRC在內的多種人源腫瘤細胞系異種移植（「CDX」）模型中展現出顯著的抗腫瘤活性。

關於和譽醫藥

上海和譽生物醫藥科技有限公司成立於2016年4月，是一家專注於腫瘤領域的生物製藥公司，總部位於上海，其致力於發現和開發創新藥物，以滿足中國和全球未滿足的醫療需求。公司的創始人和管理團隊均為資深藥物研發專家，擁有來自頂尖跨國藥企的豐富研發和管理經驗。自成立以來，和譽醫藥已經建立了豐富的創新產品管線，專注腫瘤精準治療領域以及腫瘤免疫治療領域。

更多信息，歡迎訪問www.abbisko.com。

前瞻性陳述

本文所作出的前瞻性陳述僅與本文作出該陳述當日的事件或資料有關。除法律規定外，於作出前瞻性陳述當日之後，無論是否出現新資料、未來事件或其他情況，我們並無責任更新或公開修改任何前瞻性陳述及預料之外的事件。請閣下細閱本文，並理解我們的實際未來業績或表現可能與預期有重大差異。本文內有關任何董事或本公司意向的陳述或提述乃於本文刊發日期作出。任何該等意向均可能因未來發展而出現變動。