

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

## 和譽醫藥在2026 ASCO年會公佈ABSK061聯合ABSK043 治療FGFR2陽性晚期GC/GEJC II期研究結果

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，在近期舉行的2026年美國臨床腫瘤學會（「ASCO」）年會上，本公司公佈了其自主研發的同類首創(First-in-class)口服高選擇性FGFR2/3抑制劑ABSK061聯合口服PD-L1抑制劑ABSK043，伴或不伴CAPOX（奧沙利鉑聯合卡培他濱）治療FGFR2陽性晚期胃癌及胃食管結合部癌（「GC/GEJC」）的II期臨床研究初步結果。研究數據顯示，ABSK061聯合ABSK043，伴或不伴CAPOX，在FGFR2陽性晚期GC/GEJC患者中展現出良好的安全性和積極的抗腫瘤活性，凸顯了這種靶向聯合免疫治療策略作為該患者群體新型治療方案的潛力。

此為本公司刊發的自願性公告。本集團無法保證ABSK061及ABSK043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6月26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。

## 和譽醫藥在2026 ASCO年會公佈ABSK061聯合ABSK043治療FGFR2陽性晚期GC/GEJC II期研究結果

在近期舉行的2026年美國臨床腫瘤學會(「**ASCO**」)年會上，上海和譽生物醫藥科技有限公司(「**和譽醫藥**」)公佈了其自主研發的同類首創(First-in-class)口服高選擇性FGFR2/3抑制劑ABSK061聯合口服PD-L1抑制劑ABSK043，伴或不伴CAPOX(奧沙利鉑聯合卡培他濱)治療FGFR2陽性晚期胃癌及胃食管結合部癌(「**GC/GEJC**」)的II期臨床研究初步結果。研究數據顯示，ABSK061聯合ABSK043，伴或不伴CAPOX，在FGFR2陽性晚期GC/GEJC患者中展現出良好的安全性和積極的抗腫瘤活性，凸顯了這種靶向聯合免疫治療策略作為該患者群體新型治療方案的潛力。

胃癌及胃食管結合部癌是全球最常見的惡性腫瘤之一，致死率高，晚期患者總體預後較差。FGFR2信號通路異常已被證實是驅動GC/GEJC發生發展的重要分子機制，其中FGFR2b過表達發生率約為16%至30%，約5%至10%的胃癌患者存在FGFR2基因擴增。儘管FGFR2已成為GC/GEJC精準治療的重要靶點，但目前臨床仍缺乏兼具療效、耐受性和便利性的口服治療方案，存在顯著的未滿足需求。

該研究旨在評估ABSK061與ABSK043的靶免聯合方案，伴或不伴CAPOX，在FGFR2陽性GC/GEJC患者中的安全性和初步療效。截至2026年1月，共納入37例患者，包括24例經治患者(2L+)及13例初治患者(1L)。研究期間未觀察到劑量限制性毒性(「**DLT**」)。

安全性方面，聯合方案整體安全性可控。所有FGFR相關不良事件(「**AEs**」)發生率低且均可通過劑量調整得到有效管理，未報告永久性終止治療的情況，這些不良事件包括眼部事件(3級，2.7%)、口腔炎(3級，2.7%)及指甲異常(均為1-2級)等。

療效方面，在10例至少完成1個治療週期的初治FGFR2陽性GC/GEJC患者中，所有患者均觀察到靶病灶縮小，其中9例達到基於RECIST v1.1標準的部分緩解(「**PR**」)，客觀緩解率(「**ORR**」)達到90%。在16例可評估的經治患者中，5例達到PR，ORR為31.3%，最長治療持續時間達到7.6個月。

該研究結果顯示，ABSK061聯合ABSK043，伴或不伴CAPOX，在初治和經治FGFR2陽性晚期GC/GEJC患者中均展現出良好的安全性和積極的抗腫瘤活性。上述結果支持進一步推進該雙藥及四藥聯合方案在此類患者中的臨床開發。

## 參考文獻

1. J Clin Oncol 44, 2026 (suppl 16; abstr e16036)

### 關於ABSK043

ABSK043是為一款由和譽醫藥完全擁有的、全新的口服生物利用度好、高選擇性小分子PD-L1抑制劑。癌細胞可以利用PD-1及其配體PD-L1這些免疫檢查點來逃避免疫監管和清除，抑制或限制T細胞應答。ABSK043可選擇性地與PD-L1受體特異性結合並誘導其從細胞表面內吞，有效地抑制PD-1/PD-L1的相互作用，解除PD-L1介導的T細胞活化抑制作用。雖然全球已有多款PD-1/PD-L1單抗藥物獲批上市，但目前並無口服生物利用度好的PD-1/PD-L1小分子藥物獲批。

### 關於ABSK061

ABSK061是和譽醫藥獨立發現並全資擁有的新一代口服、高活性、高選擇性小分子FGFR2/3抑制劑，也是全球範圍內第一款進入臨床的FGFR2/3抑制劑。首代泛FGFR抑制劑已在針對多種攜帶FGFR2/3變異的腫瘤中展現出臨床療效並在全球範圍內逐步獲批上市，但安全窗及藥效均受限於FGFR1抑制相關副作用。通過降低FGFR1活性以及保持對FGFR2/3的高活性，ABSK061作為第一代FGFR抑制劑有望在臨床上取得更好的安全窗及療效。

### 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](http://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反映預料之外的事件。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。本文內有關我們、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。