

香港交易及結算所有限公司和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。



DAWNRAYS PHARMACEUTICAL (HOLDINGS) LIMITED 東瑞製葯（控股）有限公司*

（於開曼群島註冊成立的有限公司）

（股份代號：2348）

有關合營公司的最新進展

Ebronucimab（PCSK9抑制劑）在中國治療高危或極高危 高膽固醇血症的IIb期臨床試驗提前完成患者入組

本公告乃由東瑞製葯(控股)有限公司（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）自願刊發。

茲提述本公司日期為二零一六年十二月十四日、二零一七年三月十六日及二零二零年六月二十四日的公告（「該等公告」），內容有關根據日期為二零一六年十二月十四日的合資經營合同，本公司之全資附屬公司東瑞生物投資發展(亞洲)有限公司（「東瑞生物」）與中山康方生物醫葯有限公司（「中山康方」）成立合營公司，即康融東方(廣東)醫葯有限公司（「康融東方」）。除文義另有所指外，該等公告所界定詞彙與本公告所用者具有相同涵義。

康融東方為一間合營公司，由本集團持有35%的權益及中山康方(康方生物科技(開曼)有限公司（一家臨床階段生物製葯公司，致力於自主發現、開發及商業化首創及同類最佳療法及其股份於香港聯交所上市(股份代號：9926)的全資附屬公司)持有65%的權益，主要從事Ebronucimab（PCSK9抑制劑，研發代號：AK102）及AK109（康融東方研發的VEGFR-2新型全人源化單克隆抗體藥物)的開發。

*僅供識別

本公司已獲康融東方告知 Ebronucimab (AK102)在中國用於治療高危或極高危高膽固醇血症（「該適應症」）的IIb期臨床試驗提前完成260例患者入組。針對該適應症的III期臨床試驗將在中國開展。 Ebronucimab早期臨床資料顯示，Ebronucimab相比同靶點藥物Repatha（依洛優單抗），能夠完全的抑制PCSK9。Ebronucimab均可明顯降低所有給藥患者的膽固醇。本公司期待Ebronucimab成為首款中國本土開發上市的PCSK9抑制藥物， 滿足大量心血管病患者的需求。

關於Ebronucimab（PCSK9抑制劑）

Ebronucimab (AK102)主要用於治療原發性高膽固醇血症，包括純合子家族性高膽固醇血症 (HoFH)、雜合子家族性高膽固醇血症(HeFH)及其他原發性高膽固醇血症患者。與他汀類藥物一起使用或代替他汀類藥物使用時，PCSK9抑制劑（安進的Repatha（依洛優單抗）及賽諾菲／再生元的Praluent（阿利珠單抗））已證明可顯著降低膽固醇，並降低患者心臟病發作或中風的發病率。Ebronucimab(AK102) 的靶點與依洛優單抗和阿利珠單抗相同。根據弗若斯特沙利文諮詢公司的資料，Repatha（依洛優單抗）和Praluent（阿利珠單抗）的全球銷售額從2015年推出時的2千萬美元迅速增長至2018年的8.58億美元，複合年增長率為250.2%。

本公告旨在為告知本公司股東及潛在投資者有關本集團最新發展的資料，無法確保Ebronucimab能被成功開發及最終成功銷售。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
東瑞製藥（控股）有限公司
主席
李其玲

香港，二零二零年十二月二日

於本公告刊發之日，本公司董事會成員包括三名執行董事李其玲女士、熊融禮先生及陳紹軍先生；一名非執行董事梁康民先生；以及三名獨立非執行董事勞同聲先生、EDE, Ronald Hao Xi先生及林明儀女士。