

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。

本公告載有涉及風險及不明確因素的前瞻性陳述。除過往事實陳述以外的所有陳述均為前瞻性陳述。該等陳述涉及已知及未知的風險、不明確及其他因素，當中部分並非本公司所能控制，且可導致實際業績、表現或成果與該等前瞻性陳述所明示或暗示者存在重大差異。閣下不應依賴前瞻性陳述作為未來事件的預測。本公司概不承擔任何更新或修訂任何前瞻性陳述的責任，無論是否由於新資料、未來事件或其他因素所致。

东曜药业

TOT BIOPHARM International Company Limited

東曜藥業股份有限公司

(於香港註冊成立的有限公司)

(股份代號：1875)

內幕消息公告

終止TAA013 III期臨床試驗研究及開發

本公告由東曜藥業股份有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則(「上市規則」)第13.09(2)條及香港法例第571章證券及期貨條例第XIVA部之內幕消息條文(定義見上市規則)而作出。

本公司董事會(「董事會」)宣佈，針對本集團自主研發的HER2靶向抗體偶聯藥物(「ADC」)TAA013，基於對該藥物未來的商業價值和市場銷售情況進行之全面、謹慎的分析及評估，並結合本公司戰略規劃，本集團已決定終止TAA013於中國的III期臨床試驗研究及開發。

一、關於TAA013

TAA013是由重組人源化抗HER2單克隆抗體通過連結子SMCC與微管抑制劑DM1共價連結而成的ADC藥物，擬主要用於經曲妥珠單抗治療失敗的、不可切除的局部晚期或轉移性HER2陽性乳腺癌治療。該藥物目前處於III期臨床研究中，研究目的是評價TAA013對比拉帕替尼聯合卡培他濱在經曲妥珠單抗治療失敗的、不可切除的局部晚期或轉移性HER2陽性乳腺癌患者中的有效性和安全性。

二、終止理由及裨益

近期，隨著治療HER2陽性乳腺癌相關的ADC藥物市場競爭格局發生了顯著的變化，經本公司管理層綜合評估，認為未來TAA013在同類賽道產品的市場銷售情況和潛在的商業價值遠低於本公司早期規劃的市場預期。結合本公司戰略轉型，本公司除將資源更好的分配在已有產品管綫的研發和已上市產品的銷售外，還將繼續強力發展包括ADC和抗體藥物在內的CDMO業務。經董事會審議，本集團已決定終止該藥物的進一步研發，對本集團後續財務狀況不造成重大影響。董事會認為該決定展現了本公司集中發展重點業務的決心，符合本公司整體戰略，能夠維護本公司及其股東的整體利益。

三、TAA013後續事項

TAA013 III期臨床試驗終止之後，針對仍在試驗中的部分受試者，本集團將根據受試者疾病的進展及藥物可及性的狀況，並結合研究者判斷與受試者的意願，決定提供適當的治療方案給予受試者。

本公司股東及潛在投資者在買賣本公司證券時務請審慎行事。

承董事會命
東曜藥業股份有限公司
首席執行官兼執行董事
劉軍博士

香港，2023年3月17日

於本公告日期，本公司執行董事為劉軍博士；本公司非執行董事為付山先生、黃純瑩女士及裘育敏先生；及本公司獨立非執行董事為胡蘭女士、張鴻仁先生及汪德潛博士。