



中国抗体制药有限公司
SinoMab BioScience Limited

中国抗体获批苏州工业园区 4.33 万平方米土地用于中国园区建设 预期产能进一步提升 布局未来商业化发展

【香港讯，2020年6月24日】中国抗体制药有限公司（「中国抗体」或「公司」，股份代号：**3681.HK**），专注研究、发展、制造及商业化免疫性疾病疗法的香港生物制药公司，欣然宣布其全资附属公司杏联药业（苏州）有限公司（「杏联药业」）获批位于苏州工业园区的**4.33**万平方米土地，该土地将用于产业化基地建设，建成后预期产能将超过**30,000**升。

中国抗体拥有涵盖靶点识别、在研药物开发、临床前研究、临床试验、临床生产、质量控制及质量保证、监管批准直至商业化规模生产的全产业链平台。公司在海南省海口市设有符合生产质量管理规范（GMP）标准的生产厂房，生产能力达到**1,200**升。作为未来布局的一部分，公司正在苏州生物医药产业园新建总产能为**6,000**升的生产基地，预计**2021**年下半年将投入运营。

中国抗体执行董事、主席兼首席执行官梁瑞安博士表示，「公司此次从苏州政府及苏州生物医药产业园获取**4.33**万平方米的土地，将用于建设中国园区，园区将包括公司中国总部、研发中心及第二个生产基地，具有从研发到制造和营销的完整垂直整合能力。苏州园区的建设为我们在研药物的进一步发展和未来商业化铺平了道路，而苏州未来亦会成为中国抗体的研发、生产和销售总部。我们的足迹已覆盖香港、海口、苏州及澳大利亚，积极布局全球化发展，致力于把我们打造成一家拥有多种产品的可持续发展的全球生物制药公司，以满足日益增长的优质医疗保健需求。」

中国抗体执行董事兼总裁强静先生在接受媒体采访时表示，作为中国抗体商业化规模的生产中心，杏联药业未来的主要工作集中于**SM03**、**SN1011**的临床推进及**SM17**的临床申报研究。**SM03**是全球同类靶点中首个治疗类风湿关节炎潜在的抗**CD22**单抗药物，目前正在中国进行**III**期临床试验。公司近期披露，截止**2020**年**6**月**19**日，已有**290**名合格患者随机加入临床试验，**III**期临床试验中期分析也已完成。分析显示，**290**名患者中，**84%**完成**24**周的主要终点访视，**46%**完成**52**周的延长期研究，少于**12%**的患者在研究的**52**周终点之前退出，表明研究治疗的依从性令人满意。**III**期研究中已招募患者的安全性和耐受性良好，并与**SM03**的**II**期研究中所显示的安全性特征总体类似。**SN1011**目前正在澳洲进行**I**期临床试验，现已完成单剂量爬坡试验，药物安全性表现良好，同时在中国临床申报的程序也正在进行中。此外，

公司与剑桥大学合作、全球首创针对 IL17BR 靶点的单抗药物 SM17，预计明年将在美国或欧盟地区申报临床。

强静先生表示，在单抗领域，在靶点发现的布局将成为影响未来竞争力的关键因素。中国抗体自成立之初，始终关注新靶点的发现和开发，在研药物 SM03 和 SM17 均为全球首创，在源头上已具备差异化优势。同时，目前已上市的用于治疗类风湿关节炎的生物药大部分是 TNF- α 抑制剂，而 SM03 为对 TNF- α 耐药和无效的病人提供了新的潜在治疗手段，从而也创造差异化的市场切入点。未来中国的自身免疫性疾病市场仍有巨大发展空间，中国抗体将继续提升创新靶点研发能力，建立专注于自身免疫性疾病的研发、临床及销售团队，在推进在研药物研发和上市、筹建生产基地的同时，不断加大创新产品研发布局，为未来长期发展打造坚实基础。



杏联药业苏州工业园区土地交接仪式于 2020 年 6 月 24 日举行

关于中国抗体制药有限公司

中国抗体专注于研究、发展、制造及商业化免疫性疾病疗法。公司注重科技研发，其旗舰产品 SM03 为全球首项用以治疗类风湿关节炎的抗 CD22 单抗，已在中国进入类风湿关节炎三期临床试验，并被列入国家十三五重大新药创制专项重大项目。此外还有多个同类靶点首创 (First-in-target) 及同类首创 (First-in-class) 在研药物，部分已处于临床阶段，适应症覆盖类风湿性

关节炎、系统性红斑狼疮、非霍奇金氏淋巴瘤、哮喘等具有重大未满足临床需求的疾病。

此新闻稿由博达浩华国际财经传讯集团代中国抗体制药有限公司发布。如有垂询，请联络：

博达浩华国际财经传讯集团

李耀荣先生 电话:+852 3150 6707

bunny.lee@pordahavas.com

史辛夷小姐 电话:+852 3150 6778

angela.shi@pordahavas.com