

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。



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 及 合資經營合同補充協議的最新進展

茲提述東瑞製葯(控股)有限公司(「本公司」)日期為二零一六年十二月十四日及二零一七年三月十六日的公告(「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 (AK102) (依布洛昔單抗(AK102))(一種正在進行二期臨床試驗的單克隆抗體葯物用於治療獲得性和遺傳性高脂血症，包括HoFH(純合子家族性高膽固醇血症)、HeFH(雜合子家族性高膽固醇血症)及患有動脈粥樣硬化性心血管疾病的高膽固醇血症)及AK109 (康融東方研發的VEGFR-2新型全人源化單克隆抗體葯物)的開發。本公司已獲康融東方告知，AK109在中國進行的劑量爬坡一期臨床試驗中，已順利為首例晚期癌症患者給藥。

*僅供識別

於二零二零年六月二十四日，東瑞生物與中山康方訂立合資經營合同補充協議(「合資經營合同補充協議」)，以更改向康融東方支付人民幣40百萬元出資餘額的時限至二零二零年六月二十四日(不同於原合資經營合同規定的AK102或AK109任何一個項目的二期臨床試驗後，並從有關當局及醫院獲得開始該項目的三期臨床試驗的所有批准及許可後二十八日)。根據合資經營合同補充協議，中山康方及康融東方承諾完成AK102或AK109任何一個項目的二期臨床試驗。除上述變更外，合資經營合同的其他條款維持不變。

合資經營合同補充協議的條款乃經合資經營合同訂約方同意，並經考慮康融東方因臨床試驗費用增加以及所涉及的AK102二期臨床試驗(從一種膽固醇相關疾病增加至三種膽固醇相關疾病)數量增加所需的資本要求。董事會認為，訂立合資經營合同補充協議，並將人民幣40百萬元出資的付款日期提前，將有助於AK102進行二期臨床試驗，以提高本集團對康融東方投資的價值。鑑於上述情況，董事會認為合資經營合同補充協議的條款屬公平合理，並符合本公司及股東的整體利益。

承董事會命
東瑞製藥(控股)有限公司
主席
李其玲

香港，二零二零年六月二十四日

於本公告刊發之日，本公司董事會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；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。