

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之內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不就因本公告之全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致之任何損失承擔任何責任。



Jiangsu Recbio Technology Co., Ltd.

江蘇瑞科生物技術股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：2179)

自願公告

ReCOV與mRNA疫苗的比對研究獲菲律賓FDA許可

本公告由江蘇瑞科生物技術股份有限公司(「本公司」，連同其附屬公司，統稱為「本集團」)自願作出。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，本公司已於近日就其重組蛋白新冠肺炎疫苗ReCOV(「**ReCOV**」)獲得菲律賓國家食品藥品監督管理局(「**FDA**」)的臨床試驗批准(「**臨床試驗批准**」)，同意本公司就ReCOV在18周歲或以上已接種兩劑滅活新冠疫苗基礎免疫的健康人群中開展隨機、雙盲、陽性苗對照的II期臨床試驗，以評估ReCOV與輝瑞mRNA疫苗COMIRNATY®免疫原性和安全性方面的差異。本公司擬於近期啟動臨床入組。

ReCOV為本公司綜合運用新型佐劑、蛋白工程平台等技術平台研發的重組新冠肺炎疫苗，其佐劑採用的是本公司自主研發的新型佐劑BFA03。根據本公司進行的相關研究，ReCOV可誘導高滴度廣譜中和抗體和Th1偏向性T細胞免疫反應，對奧密克戎變種病毒、德爾塔變種病毒等變種病毒具有良好的交叉中和作用和免疫持久性，具有總體安全性良好、生產易放大、生產成本低、製劑穩定性好、可在室溫儲存運輸等一系列綜合優勢。

股東及潛在投資者應注意，本集團未必能成功開發或營銷ReCOV，於買賣本公司證券時務請審慎行事。

承董事會命
江蘇瑞科生物技術股份有限公司
主席
劉勇博士

中國江蘇省，2022年8月3日

於本公告日期，董事會包括董事會主席兼執行董事劉勇博士，執行董事陳健平博士及李布先生，非執行董事洪坤學博士、周宏斌博士、趙輝先生、杜威博士及逢濤博士，以及獨立非執行董事梁國棟先生、夏立軍博士、GAO Feng教授及袁銘輝教授。