

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。

本公告僅作參考，並非收購、購買或認購本公司證券的邀請或要約。

本公告或其任何副本概不得直接或間接在美國，或在刊發或派發本公告屬違法的任何其他司法權區內刊發或派發。

本公告並非在美國購買或認購任何證券之要約或招攬，亦不構成其一部分。本公告所述證券並未且將不會根據《1933年美國證券法》（「美國證券法」）登記，亦不會在美國提呈或出售，除非根據美國證券法作出登記或獲豁免或為毋須根據美國證券法作出登記之交易。本公司無意根據美國證券法登記本公告內所指之任何證券，或在美國進行證券之公開發售。



**Akesobio**  
**Akeso, Inc.**  
**康方生物科技（開曼）有限公司**  
（於開曼群島註冊成立的有限公司）  
（股份代號：9926）

完成根據一般授權配售新股  
及  
配售現有股份

獨家整體協調人及獨家配售代理

**Morgan Stanley**  
摩 根 士 丹 利

茲提述康方生物科技（開曼）有限公司（「本公司」）日期為2025年8月28日有關建議根據一般授權配售新股及配售現有股份的公告（「該公告」）。除另有聲明外，本公告所用詞彙與該公告所界定者具有相同涵義。

## 完成根據一般授權配售一級新股及配售現有股份

董事會欣然宣佈，一級配售協議所有條件均已達成，一級配售的完成已於2025年9月4日落實。根據一級配售協議的條款及條件，合共23,550,000股一級配售股份已由配售代理按配售價每股一級配售股份149.54港元配售予不少於六名承配人，相當於緊隨一級配售完成後本公司經配發及發行配售股份擴大後已發行股本約2.56%。

據董事作出一切合理查詢後所知、所悉及所信，承配人及其各自最終實益擁有人均為獨立於本公司及其關連人士的第三方專業、機構或其他投資者。

經扣除配售佣金及其他相關開支及專業費用後，本公司收到一級配售所得款項淨額約3,493.01百萬港元。本公司擬按照該公告「一級配售的理由及所得款項用途」一段所披露用途使用該等所得款項淨額。

董事會獲夏瑜博士及李百勇博士(作為賣方)告知，二級配售已於2025年9月1日完成。配售經辦人成功促使買家按二級配售協議所載條款及條件以配售價每股149.54港元購買合共3,000,000股現有股份(即二級配售股份)。

### 所得款項用途

本公司來自一級配售所得款項淨額(經扣除由本公司承擔或產生之所有相關費用及開支)合共約為3,493.01百萬港元。誠如該公告所披露，本公司擬將一級配售所得款項淨額作如下用途：

- (a) 約80%將用於創新管線及技術平台研究的全球及中國研發，以及基礎設施之建設。此包括但不限於(i)依沃西在主要癌症類型中的臨床試驗、卡度尼利在主要癌症類型中的臨床試驗、其他全球多中心臨床試驗，以及非腫瘤臨床研究；及(ii)新世代治療技術平台的臨床前研究，以及基礎設施之建設。

- (b) 約10%將用於現有已獲批產品的商業化：本公司將持續投資於旗下既有產品（即開坦尼<sup>®</sup>（PD-1/CTLA-4雙特異性抗體，卡度尼利單抗注射液及依達方<sup>®</sup>（PD-1/VEGF雙特異性抗體，依沃西單抗注射液）之商業化，以進一步強化其市場地位並擴展醫院及患者覆蓋範圍。
- (c) 約10%將用於一般企業用途：本集團擬將該等款項用於包括但不限於支付供應商款項、員工薪酬及福利以及日常經營過程中產生之其他一般管理及行政開支。

根據本公司就本公司正在進行或預期進行的特定研發項目作出的最佳估計（並可能因研發進度、本公司業務需要及當時市況而變動），本公司預期將於2027年底前動用一級配售所得款項淨額。

儘管本公司已於2024年10月完成根據一般授權配售股份（「**2024年10月配售**」），並保留尚未動用之2024年10月配售所得款項，惟本公司的臨床管線產品研發進度加快，及商業化活動擴展，導致產生額外資金需求。本公司為PD-1 + VEGF雙特異性抗體治療領域之先驅及全球領導者，而一級配售所得款項對本公司把握新出現的商機及在未來保持該領導地位至關重要。此外，本公司或將視實際需求及當前財務狀況，尋求額外融資以推進其研發計劃。

下表概列一級配售及2024年10月配售所得款項淨額之用途：

	截至本公告日期 2024年10月 配售尚未動用 所得款項淨額 (百萬港元)	悉數動用 2024年10月 配售餘下所得 款項淨額的 預期時間表	一級配售 所得款項淨額 (百萬港元)	截至2025年底的 預期未來資本需求 (不包括未動用 所得款項)
全球及中國研發	981.32	2026年6月30日前	2,794.41	2025年底前歸零
(i). 依沃西、卡度尼利的臨 床試驗以及其他全球多 中心臨床試驗及非腫瘤 臨床研究	901.32	2026年6月30日前	2,644.41	2025年底前歸零
(ii). 新世代治療技術平台的 臨床前研究	80	2026年6月30日前	150	2025年底前歸零
現有已獲批產品的商業化	—	—	349.30	2025年底前歸零
一般企業用途	—	—	349.30	2025年底前歸零

本公司現時有關分配一級配售所得款項淨額及2024年10月配售未動用所得款項淨額、動用時間以及預期未來資本需求的預期或會因情況發展而有所變動(包括有關本公司的臨床試驗進展、本公司可能訂立的許可協議、行業趨勢及競爭、監管發展及一般業務及經濟狀況等事宜)。本公司將在其下一份中期及年度報告中提供有關2024年10月配售及一級配售所得款項用途的最新資料，直至有關所得款項已悉數動用。

承董事會命  
康方生物科技(開曼)有限公司  
主席兼執行董事  
夏瑜博士

香港，2025年9月4日

於本公告日期，本公司董事會成員包括主席兼執行董事夏瑜博士，執行董事李百勇博士、王忠民博士及張鵬博士，非執行董事謝榕剛先生，及獨立非執行董事曾駿文博士、徐岩博士及TAN Bo先生。