

## 新股資料概要：加科思藥業集團有限公司—B

**建議認購**

### 招股詳情：

行業	臨床階段製藥	集資用途	
股票代號	1167	用於產品的臨床開發及商業化	88.0%
招股價	12.00 – 14.00 港元	用於建造符合 GMP 標準的內部生產設施	8.0%
集資淨額	1,077.9 – 1,263.1 百萬港元	用於公司的一般企業及營運資金用途	2.0%
<b>時間表</b>			
公開認購日期	09/12/2020 上午 09:00 <sup>^</sup>		
公開截止認購日期	14/12/2020 中午 12:00 <sup>^</sup>		
定價日	14/12/2020	保薦人	高盛 (亞洲) 有限責任公司
公佈申請結果	18/12/2020		中國國際金融香港證券有限公司
掛牌日期	21/12/2020		

<sup>^</sup> 本公司孖展認購截止日期可能早於公開認購截止日期

### 新股分析：

加科思是一家臨床階段製藥公司，專注於創新腫瘤療法的自主發現和開發。領先藥物開發項目包括兩個臨床階段的變構 SHP2 抑制劑 ( JAB-3068 及 JAB-3312 )。JAB-3068 為第二個獲得美國 FDA 研究用新藥(IND)批准進入臨床開發的 SHP2 抑制劑候選藥物。另外，加科思於 2020 年 5 月 29 日與 AbbVie 訂立許可與合作協定 ( 經修訂並於 2020 年 7 月 31 日生效 )，以研發和商業化若干 SHP2 抑制劑。加科思主要股東有啟明創投、高瓴資本、禮來亞洲基金、晟德大藥廠、拾玉資本、中金啟德等，創始人亦行業研發經驗豐富，備受投資人青睞。看好生物醫藥行業的投資者可考慮認購。

### 公司簡介：

加科思藥業集團有限公司是一家臨床階段製藥公司，專注於創新腫瘤療法的自主發現和開發。在開發臨床階段小分子候選藥物，通過結合變構位點 ( 即催化化學反應的活性位點以外的位點 ) 來調節酶以應對缺少容易成藥且允許藥物結合的口袋的靶點 ( 如蛋白酪氨酸磷酸酶(PTP)和 Kirsten 大鼠肉瘤 2 病毒癌基因同源物(KRAS) ) 方面，於 2015 年 7 月成立的公司是探索者。公司擬積極尋求及建立與領先跨國公司(MNC)的戰略和協作夥伴關係，例如公司與 AbbVie 有關創新變構含 Src 同源 2 結構域磷酸酶-2 (SHP2)抑制劑的合作。該等合作匯集了互補的專業知識和資源，以增加公司候選藥物的成功幾率，確保在全球範圍內最大程度實現其臨床和商業價值。

### 業務簡要：

公司憑藉在藥物發現及開發方面的專利技術及專業技術發現及開發創新在研候選藥物。該等候選藥物可能具備對多種腫瘤類型的廣泛適用性，以及展現互相組合的潛力。

公司認為內部在研產品之間具有巨大的聯合治療潛力。例如，KRAS 抑制劑單獨可觸發適應性耐藥機制。基於公司的臨床前研究及其他出版物，SHP2 抑制劑 ( RAS 信號通路上游 ) 可能是 KRAS 抑制劑解決適應性耐藥性的最佳聯合治療夥伴。公司計劃在聯合治療試驗中探索 SHP2 及 KRAS 抑制劑的開發。

下列圖表簡要說明截至最後可行日期公司的臨床階段候選藥物和 IND 待啟動階段候選藥物的研發狀態：

	資產	靶點	療法	適應症	IND	I期	IIa期	關鍵	即將來臨的里程碑 (預期)	全球合作夥伴 (如適用)	商業權利
								IIb/III期			
臨床	JAB-3068 (我們的 核心產品)	SHP2 磷酸酶	單藥療法	實體瘤	美國試驗					abbvie	中國、香港 及澳門
			單藥療法	ESCC · HNSCC · NSCLC	中國試驗				全球IIb期 (2021年下半年)		
			PD-1 mAb 的聯合療法	ESCC · HNSCC · NSCLC	中國試驗			IND批准 (2020年12月)			
	JAB-3312	SHP2 磷酸酶	單藥療法	實體瘤	美國試驗					abbvie	中國、香港 及澳門
			單藥療法	實體瘤	中國試驗						
			單藥療法	KRAS G12X突變 · KRAS amp · 第3類BRAF/NF1 LOF突變實體瘤	全球試驗			全球IIa期 (2021年第一季度)			
			PD-1 mAb 的聯合療法	NSCLC · HNSCC · ESCC	+	全球試驗		全球IIb/IIa期 (2021年第一季度)			
			MEKi的聯合療法	KRAS突變 · NSCLC · CRC · 胰腺癌	+	全球試驗		全球IIb/IIa期 (2021年第一季度)			
			KRAS G12C的聯合療法	KRAS G12C突變 · NSCLC · CRC	+	全球試驗		全球IIb/IIa期 (2021年第三季度)			
	JAB-8263	BET	單藥療法	實體瘤	美國試驗						全球
單藥療法			實體瘤	中國試驗							
單藥療法			MF及AML	中國試驗							
IND待啟動	JAB-21000	KRAS G12C	/	NSCLC · CRC		全球試驗			IND批准 (2021年上半年)		全球
	JAB-2000	Aurora A	/	RB1缺失腫瘤		全球試驗			IND批准 (2021年下半年)		全球
	JAB-BX100	CD73 mAb	/	PD-(L)1耐藥的CRC · 黑色素瘤及CRPC		全球試驗			IND批准 (2021年上半年)		全球
	JAB-6000	FGFR4	/	HCC		全球試驗			IND批准 (2021年下半年)		全球

縮寫：mAb = 單克隆抗體；ESCC = 食管鱗狀細胞癌；HNSCC = 頭頸部鱗狀細胞癌；NSCLC = 非小細胞肺癌；KRAS amp = KRAS擴增；LOF = 功能缺失；CRC = 結直腸癌；MF = 骨髓纖維化；AML = 急性髓性白血病；CRPC = 去勢抵抗性前列腺癌；HCC = 肝細胞癌；IND = 臨床研究用新藥或臨床研究用新藥申請

公司已經與 AbbVie 達成了全球戰略合作，以全球化發展和商業化公司的 SHP2 抑制劑，包括 JAB-3068 及 JAB-3312。根據協議條款，公司授予 AbbVie 一項全球、獨家、可轉授許可，以研究、開發、生產、商業化及以其他方式利用公司的 SHP2 抑制劑，惟受中國選擇權所規限，公司已於 2020 年 9 月行使該選擇權。由於公司已行使中國選擇權，公司擁有開發、商業化及選擇生產該 SHP2 產品以在相關地區獲得監管審批及商業化的獨家權利（甚至對 AbbVie 及其聯屬人士而言），並且在有限例外情形的規限下，公司保留對一切開發、商業化、生產及監管活動的最終決策權以支持 SHP2 產品在相關地區的監管批准。公司將就中國產品在相關地區的開發制定中國發展計劃並將其提交予聯合指導委員會審批。聯合指導委員會由公司及 AbbVie 平等代表和參與，並且是一個基於共識的論壇，可監督指導雙方於相關地區的各自活動。儘管審批過程主要是為了確保中國發展計劃與 AbbVie 所制定的全球發展計劃之間的一致性，但雙方可能在此過程中陷入僵局，在此情況下 AbbVie 擁有批准中國發展計劃的最終決策權，該批准不得無故撤回、受限或推遲。儘管 AbbVie 協議訂明了 AbbVie 無故撤回、限制或推遲其批准的若干情況，但並非詳盡無遺。

#### 競爭優勢：

- 發現和開發創新機制的小分子腫瘤療法的開拓者
- 公司在設計針對傳統「無成藥性」靶點中變構結合位點的創新療法領域具備豐富的專業知識
- 與 AbbVie 在全球合作開發 SHP2 抑制劑的多策略組合
- 領先的 KRAS 抑制劑項目
- 靶向多種其他具有開發前景的信號通路的其他在研候選藥物

## 披露

分析員及其關連人士並沒有持有報告內所推介股份的任何及相關權益。

## 免責聲明

只供私人翻閱。本報告（連帶相關的資料）由申萬宏源研究（香港）有限公司撰寫。申萬宏源研究（香港）有限公司為申萬宏源集團成員，本報告不論是向專業投資者、機構投資者或是個人投資者發佈，報告的資料來自申萬宏源研究（香港）有限公司相信可靠的來源取得，惟申萬宏源研究（香港）有限公司並不保證此等資料的準確性、正確性及或完整性。本報告部份的內容原由上海申萬宏源研究所撰寫並於國內發表，申萬宏源研究（香港）有限公司對認為適用的內容進行審閱並翻譯，然後採用。本報告內的資料、意見及預測只反映分析員的個人意見及見解，報告內所載的觀點並不代表申萬宏源集團的立場。本報告並不構成申萬宏源研究（香港）有限公司對投資者買進或賣出股票的確實意見。報告中全部的意見和預測均反映分析員在報告發表時的判斷，日後如有改變，恕不另行通告。申萬宏源集團各成員公司（包括但不限於申萬宏源研究（香港）有限公司和申萬宏源證券（香港）有限公司）及其董事、行政人員、代理人及僱員可能有在本報告中提及的證券的權益和不就其準確性或完整性作出任何陳述及不對使用本報告之資料而引致的損失負上任何責任。故此，讀者在閱讀本報告時，應連同此聲明一併考慮，並必須小心留意此聲明內容。倘若本報告於新加坡分派，只適用分派予新加坡證券及期貨法第 4A 條所界定的認可投資者和機構投資者，本報告及其內容只供相關認可投資者或機構投資者翻閱。任何人於新加坡收取本報告，並對本報告有任何疑問，可致電 65-6323-5207 聯繫 Shenwan Hongyuan Singapore Private Limited。

## 版權所有

聯繫公司：申萬宏源研究（香港）有限公司，香港軒尼詩道 28 號 19 樓  
其關連一方：申萬宏源研究所，中國上海市南京東路 99 號 3 樓