

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全部內容概不負責，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。



ASCENTAGE PHARMA GROUP INTERNATIONAL

亞盛醫藥集團

(在開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：6855)

自願性公告

APG-1387聯合化療治療晚期胰腺癌的Ib/II期臨床試驗在中國獲批

亞盛醫藥集團(「本公司」)欣然宣佈，公司在研原創1類新藥APG-1387日前獲得國家藥品監督管理局(NMPA)藥物審評中心(CDE)批准，將在中國開展其聯合化療在晚期胰腺癌患者中的Ib/II期臨床研究。

APG-1387為新一代凋亡蛋白抑制因子(IAP)高效特異性抑制劑，也是中國首個進入臨床階段的IAP抑制劑。此次獲批的研究是一項多中心、開放性的Ib期劑量探索研究以及II期療效探索研究，旨在評價APG-1387聯合白蛋白紫杉醇及吉西他濱治療晚期胰腺癌的安全性、PK特徵及初步的療效。

APG-1387已在中國和澳大利亞完成針對晚期實體瘤的I期研究，臨床顯示耐受性良好。同時，該產品在美國進行的I期臨床研究初期數據以壁報形式發表於2019年美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會。該研究發現，APG-1387單藥對於既往多線治療失敗的晚期胰腺癌患者，顯示出一定的抗腫瘤活性，10例單藥治療的晚期胰腺癌患者中，有4例獲得疾病穩定(SD)，其中1例SD超過9個治療週期。

胰腺癌是一種惡性程度很高的消化系統腫瘤。由於預後較差，其發病率約等於死亡率。2015年統計數據顯示中國胰腺癌患者的5年生存率為7.2%，是中國生存率最低的腫瘤。目前胰腺癌的治療方案及藥物選擇仍非常有限。本公司將盡快推進APG-1387的臨床試驗，爭取為罹患該疾病的患者提供新的治療選擇。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.05條規定的警示聲明：我們無法保證APG-1387能夠成功獲得進一步批准或最終成功地營銷APG-1387。

承董事會命
亞盛醫藥集團
主席兼執行董事
楊大俊博士

中華人民共和國蘇州，2020年2月24日

於本公告日期，本公司董事會包括主席兼執行董事楊大俊博士；非執行董事王少萌博士、田源博士、趙群先生、呂大忠博士及劉騫先生；及獨立非執行董事葉長青先生、尹正博士及任為先生。