

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-2575分別在中國、美國獲批三項Ib/II期臨床試驗

亞盛醫藥集團(「本公司」)欣然宣佈，本公司在研原創新藥Bcl-2選擇性抑制劑APG-2575日前分別在美國及中國獲批針對三種不同的血液腫瘤適應症開展Ib/II期臨床研究。

APG-2575是本公司開發的新型口服Bcl-2選擇性小分子抑制劑，目前在美國和澳大利亞進行I期臨床研究，同時也是中國首個進入臨床研究的國產Bcl-2選擇性抑制劑。試驗迄今未觀察到任何劑量限制性毒性(DLT)以及Bcl-2抑制劑常見的腫瘤溶解綜合征(TLS)，顯示APG2575可能具有良好的安全性。療效方面，截至2019年8月13日，已有一例CLL/SLL患者達到部分緩解(PR)標準；另有三例CLL患者在治療第一週期內，外周血絕對淋巴細胞計數(ALC)即恢復到正常範圍。(有關初步療效數據，請參閱本公司日期為2019年10月16日的招股章程。)

美國食品藥品監督管理局(FDA)批准的兩項臨床試驗分別為APG-2575作為單藥或聯合利妥昔單抗(Rituximab)/Acalabrutinib治療復發／難治慢性淋巴細胞白血病(r/r CLL)／小淋巴細胞淋巴瘤(r/r SLL)的Ib/II期研究，以及APG2575作為單藥或聯合依魯替尼(Ibrutinib)／利妥昔單抗((Rituximab)治療華氏巨球蛋白血症(WM)的Ib/II期研究。中國國家藥品監督管理局(NMPA)藥物審評中心(CDE)批准的一項臨床試驗為APG2575單藥或聯合治療復發／難治性急性髓系白血病(r/r AML)的Ib期研究。

本公司深信，APG2575連續獲得三項Ib/II期臨床試驗批准，乃是基於該藥物良好的臨床前數據及早期臨床數據。本公司將積極推進該產品在全球範圍的臨床試驗，爭取早日上市造福患者。

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-2575能夠成功獲得進一步批准或最終成功地營銷APG-2575。

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3月9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。