

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

與阿斯利康血液研發卓越中心Acerta製藥達成臨床合作

亞盛醫藥集團(「本公司」或「亞盛醫藥」)欣然宣佈，本公司與阿斯利康(LSE/STO/NYSE: AZN)血液研發卓越中心Acerta製藥已達成一項臨床研究合作。基於合作的條款，亞盛醫藥將支持其BCL-2選擇性抑制劑APG-2575與Acerta製藥的布魯頓酪氨酸蛋白激酶(BTK)抑制劑CALQUENCE® (acalabrutinib)的聯合治療展開臨床研究，以評估該聯合用藥在復發難治慢性淋巴細胞白血病(CLL)／小淋巴細胞淋巴瘤(SLL)患者中的臨床效果及安全性。

該項研究為全球多中心、開放性Ib/II期劑量遞增及劑量擴展探索研究，旨在評估APG-2575單藥或聯合CALQUENCE®治療復發難治CLL/SLL患者的安全性、耐受性及抗癌活性。該試驗目前已經在美國開展並完成首例患者給藥，並擬擴展至歐洲及澳大利亞。

CLL/SLL是一種成熟B淋巴細胞克隆增殖性腫瘤，是歐美最常見的成人白血病，約佔所有白血病新發病例的30%。儘管一綫方案明顯提高初治反應率，很多CLL患者需長期治療以維持該反應率，一旦復發往往預後極差。而近期有關CLL的研究發現，BTK抑制劑聯合另一個BCL-2抑制劑能加深反應率，甚至縮短治療周期，令患者達致臨床治愈並因此停止治療。^{1,2}

APG-2575是亞盛醫藥在研的新型口服BCL-2選擇性抑制劑，通過選擇性抑制BCL-2來恢復腫瘤細胞的程序性死亡機制，擬用於治療多種血液惡性腫瘤。自2020年3月以來，本公司就APG-2575獲得中國、美國多項Ib/II期臨床試驗許可。

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6月22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。

參考文獻：

¹ Jain N, Keating M, Thompson P, et al. Ibrutinib and venetoclax for first-line treatment of CLL. N Engl J Med 2019;380:2095-2103.

² Wiestner A. Ibrutinib and venetoclax — doubling down on CLL. N Engl J Med 2019;380:2169-2171.