

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。



## 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

#### 於2020年美國血液學學會年會公佈HQP1351(奧瑞巴替尼) 關鍵性註冊II期研究的積極數據

亞盛醫藥集團(「本公司」或「亞盛醫藥」)欣然宣佈，公司在研原創1類新藥HQP1351(擬定中文通用名：奧瑞巴替尼)的兩項關鍵性註冊II期臨床的積極研究結果已在第62屆美國血液學學會(ASH)年會上以口頭報告的形式公佈，數據令人鼓舞。該兩項臨床研究的主要研究者、北京大學人民醫院血液科副主任江倩教授為報告人。這是繼2018、2019年之後，HQP1351的臨床進展連續第三次入選ASH年會口頭報告，充分顯示了國際血液學界對該藥物安全性和療效的認可。

報告關鍵信息：

- HQP1351分別針對伴有T315I突變的TKI耐藥的CML慢性期(CML-CP)及加速期(CML-AP)患者的兩項關鍵性註冊II期臨床試驗在中國開展。患者接受HQP1351 40mg QOD治療。
- 截至數據截止日期2020年3月23日，關鍵性註冊II期臨床研究HQP1351-CC201共納入41例CML-CP患者，中位隨訪時間7.9個月。患者3個月無進展生存率(PFS)為100%，6個月PFS為96.7%，可評估患者的主要細胞遺傳學反應(MCyR)率為75.6%，其中65.9%獲得完全細胞遺傳學反應(CCyR)，48.8%的患者達到主要分子生物學緩解(MMR)。

- 截至數據截止日期2020年2月11日，關鍵性註冊II期臨床研究HQP1351-CC202共納入23例CML-AP患者。中位隨訪時間8.2個月。患者3個月無進展生存率(PFS)為100%，6個月PFS為95.5%，可評估患者的主要血液學緩解(MaHR)率為78.3%，其中完全血液學緩解(CHR)率為60.9%，MCyR率為52.2%，其中39.1%獲得CCyR, 26.1%的患者達到MMR。
- 在HQP1351-CC201研究中最常見的3級／4級血液學治療相關不良反應(TRAЕ)是血小板減少(48.8%)，沒有治療相關性死亡發生。
- 在HQP1351-CC202研究中最常見的3級／4級血液學TRAЕ亦是血小板減少(52.2%)。
- 這兩項研究數據顯示，HQP1351在伴有T315I突變的TKI耐藥的CML-CP及CML-AP患者中均具有良好的療效及耐受性，且隨著治療時間的延長，緩解率和緩解深度會進一步增加。

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HQP1351(奧瑞巴替尼)能夠成功獲得進一步批准或最終成功地營銷HQP1351(奧瑞巴替尼)。

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12月8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。