

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

**亞盛醫藥四項臨床進展將於2021ASCO年會發佈，
包括Lisafoclax (APG-2575)在內的兩項新藥的數據首次獲選口頭報告**

亞盛醫藥集團(「本公司」或「亞盛醫藥」)欣然宣佈，公司三個細胞凋亡管線品種的四項臨床研究入選2021年美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會，其中兩項進展獲選口頭報告，分別為Bcl-2抑制劑Lisafoclax (APG-2575)的全球I期臨床研究、新型MDM2-p53抑制劑Alrizomadlin (APG-115)聯合帕博利珠單抗的全球II期臨床研究。

將在2021年6月4日至6月8日期間舉行的ASCO年會是全球腫瘤領域最重要的、最為權威的學術交流盛會，將展示當前國際最前沿的臨床腫瘤學科研成果和腫瘤治療技術。

亞盛醫藥將在本屆ASCO年會展示的三個在研產品的四項最新臨床試驗進展包括：

新型Bcl-2抑制劑Lisafoclax (APG-2575)

APG-2575是亞盛醫藥在研的新型口服Bcl-2選擇性小分子抑制劑，通過選擇性抑制Bcl-2蛋白來恢復腫瘤細胞程序性死亡機制(細胞凋亡)，從而殺死腫瘤，擬用於治療多種實體瘤和血液惡性腫瘤。APG-2575是首個在中國進入臨床階段的、本土研發的Bcl-2選擇性抑制劑。

- **入選研究：**新型Bcl-2抑制劑APG-2575治療復發／難治性(R/R)慢性淋巴細胞白血病(CLL)及其他血液系統惡性腫瘤患者(HMs)的全球I期臨床研究

展示形式：口頭報告

這是一項全球多中心、開放性的I期單藥研究。該項臨床研究目的為評估APG-2575在R/R CLL和其他HMs患者中的安全性、藥代動力學(PK)、藥效學(PD)、療效，確定最大耐受劑量／臨床推薦用藥量(MTD/RP2D)。

根據亞盛醫藥在2020年12月披露的數據，APG-2575針對R/R CLL的初步臨床研究結果顯示，在可評估患者中的總緩解率(ORR)達到70%，且耐受性和安全性良好。最新的詳實數據將於2021年6月4日至6月8日在ASCO年會上作口頭報告。

新型MDM2抑制劑Alrizomadlin (APG-115)

APG-115是亞盛醫藥在研的一種口服、高選擇性的小分子MDM2抑制劑，對MDM2具有高度結合親和力，通過阻斷MDM2-p53相互作用從而恢復p53腫瘤抑制活性。APG-115是首個在中國進入臨床階段的MDM2-p53抑制劑，已在中國、美國和澳大利亞展開多項治療實體瘤及血液腫瘤的Ib/II期臨床研究。

- **入選研究：**APG-115聯合帕博利珠單抗應用於經免疫腫瘤藥物治療失敗的不可切除／轉移性黑色素瘤或晚期實體瘤患者的II期臨床研究

展示形式：口頭報告

此項研究評估了APG-115聯合帕博利珠單抗治療經免疫腫瘤藥物治療失敗的不可切除／轉移性黑色素瘤或多種晚期實體瘤的有效性和安全性。

該研究的Ib期臨床試驗結果已在2020年美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會上發表，結果證明APG-115與帕博利珠單抗的聯合使用具有良好的耐受性，顯示出對多種晚期實體瘤的初步抗腫瘤活性。

- **入選研究：**APG-115單藥或聯合鉑類化療治療p53野生型唾液腺癌患者的I/II期臨床研究

展示形式：壁報展示

這是一項多中心、開放性的美國I/II期研究，旨在評估APG-115單藥或聯合鉑類化療治療p53野生型唾液腺癌患者的有效性。

Bcl-2/Bcl-xL抑制劑Pelcitoclax (APG-1252)

APG-1252為亞盛醫藥自主研發的新型高效小分子藥物，可通過選擇性抑制Bcl-2及Bcl-xL蛋白修復細胞凋亡。

- **入選研究：**APG-1252聯合紫杉醇治療復發／難治性小細胞肺癌(R/R SCLC)的多中心Ib/II期臨床研究

展示形式：壁報展示

這是一項多中心、開放性的Ib/II期研究，旨在研究APG-1252聯合紫杉醇治療R/R SCLC的安全性和初步療效。

關於亞盛醫藥

亞盛醫藥是一家立足中國、面向全球的處於臨床開發階段的原創新藥研發企業，致力於在腫瘤、乙肝及與衰老相關的疾病等治療領域開發創新藥物。2019年10月28日，亞盛醫藥在香港聯交所有限公司主板掛牌上市，股票代碼：6855.HK。

亞盛醫藥擁有自主構建的蛋白 — 蛋白相互作用靶向藥物設計平台，公司已建立擁有8個已進入臨床開發階段的1類小分子新藥產品管線，包括抑制Bcl-2、IAP或MDM2-p53等細胞凋亡路徑關鍵蛋白的抑制劑；新一代針對癌症治療中出現的激酶突變體的抑制劑等，為全球唯一在細胞凋亡路徑關鍵蛋白領域均有臨床開發品種的創新公司。目前公司正在中國、美國及澳大利亞開展40多項I/II期臨床試驗。用於治療耐藥性慢性髓性白血病的核心品種HQP1351已在中國遞交新藥上市申請，並獲納入優先審評。該品種還獲得了美國FDA審評快速通道及孤兒藥認證資格。截至本公告日期，公司共有4個在研新藥獲得11項FDA孤兒藥資格認證。

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、APG-115及APG-1252能夠成功獲得進一步批准或最終成功地營銷APG-2575、APG-115及APG-1252。

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，2021年4月21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、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、任為先生及David Sidransky博士。