

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，並明確表示概不就因本公告全部或任何部分內容而產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



三生制药
3SBIO INC.

(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：1530)

自願公告

抗PD-1單克隆抗體獲得臨床試驗批准

本公告由三生制药(「本公司」，連同其附屬公司，統稱「本集團」)自願刊發，以向本公司股東及潛在投資者告知本集團的最新業務進展。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，本集團的抗PD-1單克隆抗體(「609A」)的臨床試驗申請於近日獲得國家藥品監督管理局(「NMPA」)批准。609A此前已於2019年1月獲得美國食品藥品監督管理局的藥物臨床試驗批准，目前美國1期臨床試驗病人入組正在順利進行。公司將盡快開展609A中國臨床試驗的病人入組。

關於609A

609A是一種重組人源化單克隆抗體，針對程序性細胞死亡蛋白1 (programmed cell death-1) (「PD-1」) 靶點，用於治療多種癌症。PD-1即T細胞抑制受體，是一種重要的免疫抑制分子，其主要表達於激活的T細胞和B細胞中，可作為停止信號在腫瘤中抑制T細胞的活化。抗PD-1抗體通過阻斷PD-1，恢復T細胞功能，阻斷腫瘤的發生，其單藥療法和組合療法具有治療多種類型癌症的潛力。

本公司的主席兼行政總裁婁競博士評論道：「我們很高興看到抗PD-1抗體的新藥臨床申請獲國家藥品監督管理局批准，並已於美國開始臨床試驗病人入組。同時期望於中美兩國加速推進臨床試驗進程。公司將針對不同實體瘤探索多種聯合治療方案，開展多個臨床試驗，力圖開發出獨特的聯合治療方法。三生將繼續尋找機會，致力於探尋及開發更安全有效的治療性生物製劑，以應對迫切的醫療需求，為患者提供重要的治療選擇。」

本公告乃由本公司自願刊發。本公司無法確保將能成功開發或最終上市609A。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
三生制药
主席
婁競博士

中國，瀋陽
二零一九年八月二十九日

於本公告日期，董事會包括執行董事婁競博士、譚擘先生及蘇冬梅女士，非執行董事黃斌先生、劉東先生及王大松先生，以及獨立非執行董事濮天若先生、David Ross PARKINSON先生及王瑞先生。