

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。

Innovent

信達生物製藥

INNOVENT BIOLOGICS, INC.

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：1801)

自願公告

PARSACLISIB治療惰性淋巴瘤患者完成 中國關鍵性臨床試驗首例患者給藥

本公告由信達生物製藥（「本公司」），連同其附屬公司統稱「本集團」自願作出，以告知本公司股東及潛在投資者本集團最新業務更新。

本公司董事會（「董事會」）欣然宣佈，本公司PI3K δ 特異性抑制劑parsaclisib (IBI-376)的一項2期關鍵性註冊臨床研究（「本研究」）完成中國首例患者給藥。本研究的目的是評估parsaclisib在復發或難治的中國濾泡淋巴瘤（「FL」）／邊緣區淋巴瘤（「MZL」）患者中的有效性和安全性。如果成功，本研究結果將用於支持parsaclisib在中國的新藥上市申請。

FL和MZL雖然是惰性淋巴瘤，當進展到復發或難治階段，有效的治療手段有限，急需新的治療方法。PI3K δ 抑制劑是近年來湧現的新的一類治療惰性淋巴瘤的療法。Parsaclisib的早期臨床試驗資料顯示，parsaclisib對治療復發或難治FL/MZL可能具有好的療效和耐受性。我們希望本研究結果可以使復發或難治的FL/MZL患者獲益，並有望為臨床醫生給患者帶來更多治療選擇。

關於PARSACLISIB

Parsaclisib (IBI-376)是一種臨床新型口服磷脂酰肌醇3-激酶 δ 亞型抑制劑(PI3K δ)。PI3K δ 信號通路是一個與惡性B細胞生長、存活和增殖有關的重要抗腫瘤靶點，在臨床前研究中證明了其有效性和選擇性，具有治療惡性血液病如淋巴瘤的潛力。CITADEL（靶向PI3K δ 抑制劑治療淋巴瘤的臨床研究）臨床試驗項目正在進行中，評估parsaclisib在幾項治療非霍奇金淋巴瘤（濾泡淋巴瘤，邊緣區淋巴瘤，套細胞淋巴瘤）的效果，目前均處於2期臨床研究。Incyte Biosciences International Sàrl（「Incyte」）也正在進行parsaclisib的1期和2期試驗，作為骨髓纖維化、彌漫性大B細胞淋巴瘤和自身免疫性溶血性貧血患者聯合治療的一部分。

於2018年12月，Innovent Biologics (HK) Limited (「**Innovent HK**」，本公司的全資附屬公司) 與Incyte包括就parsaclisib (PI3K δ inhibitor)等三個Incyte發現並研發的處於臨床試驗階段候選藥物達成戰略合作協定。根據協定條款，Innovent HK擁有parsaclisib及其他兩個候選藥物在中國大陸、中國香港、中國澳門和中國臺灣地區的開發和商業化權利。

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：本公司無法確保本公司將能成功開發及最終成功銷售parsaclisib (IBI-376)。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
信達生物製藥
主席兼執行董事
俞德超博士

中國，香港，2020年4月28日

於本公告刊發日期，董事會包括主席兼執行董事俞德超博士及執行董事奚浩先生、非執行董事陳樹云先生及獨立非執行董事Charles Leland Cooney博士、許懿尹女士及陳凱先博士。