

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之內容概不負責，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。



開拓藥業有限公司*
KINTOR PHARMACEUTICAL LIMITED

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：9939)

自願公告
在美國完成普克魯胺II期臨床試驗患者入組

本公告由開拓藥業有限公司*（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）自願刊發。

截至2020年7月16日，本集團已在美國完成II期臨床試驗方案規定的患者招募工作。

普克魯胺美國I期臨床試驗於2019年5月完成。結果顯示普克魯胺對恩扎盧胺和阿比特龍等現有藥物治療後進展的轉移性去勢抵抗性前列腺癌（「mCRPC」）患者有良好的耐受性和一定的抗腫瘤療效。本集團針對恩扎盧胺或阿比特龍治療失敗的mCRPC患者在美國十家中心開展多中心、開放標籤的隨機II期臨床研究，旨在進一步評估普克魯胺的安全性及耐受性並確定後續臨床試驗的劑量選擇。首名mCRPC於2019年6月開始給藥。患者（均在禁食狀態下）隨機分配至兩個治療組，每天分別服用400毫克及500毫克普克魯胺，每個治療組30名患者。

在美國進行的普克魯胺II期臨床試驗進展順利，並未因目前的美國COVID-19疫情而受到重大影響。本集團的目標是在2020年底前為使用阿比特龍或恩扎盧胺治療失敗的mCRPC患者完成正在進行的普克魯胺II期臨床試驗。

承董事會命
KINTOR PHARMACEUTICAL LIMITED
執行董事
童友之博士

香港，2020年7月19日

截至本公告日期，執行董事為童友之博士；非執行董事為郭創新博士、陸剛先生、陳傑先生、陳兵博士及張偉先生；及獨立非執行董事為徐敏博士、金奮宇博士及楊懷嚴先生。

* 僅供識別