

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

#### 亞盛醫藥抗耐藥白血病新藥HQP1351(奧瑞巴替尼) 臨床進展第三次入選美國血液學會(ASH)年會口頭報告

亞盛醫藥集團(「本公司」或「亞盛醫藥」)欣然宣佈，公司的原創1類新藥新型BCR-ABL抑制劑HQP1351(擬定中文通用名：奧瑞巴替尼)的關鍵性註冊II期臨床研究結果入選第62屆美國血液學會(American Society of Hematology (ASH))年會的口頭報告。北京大學人民醫院血液科黃曉軍教授和江倩教授是本研究的主要研究者，江倩教授將在會議期間作此報告。這是繼2018、2019年之後，HQP1351的臨床進展第三次入選ASH年會口頭報告。連續三年入選，充分顯示了國際血液學界對HQP1351療效和安全性的認可。

HQP1351是亞盛醫藥在研原創1類新藥，為新型的第三代酪氨酸激酶抑制劑(TKI)，用於治療對一代、二代TKI耐藥的慢性髓性白血病(CML)患者。本次入選口頭報告的臨床進展為HQP1351在針對伴有T315I突變的TKI耐藥的CML患者中進行的兩項關鍵性註冊II期臨床研究結果。截至2020年3月23日，關鍵性註冊II期臨床研究HQP1351-CC201共納入41例慢性髓性白血病慢性期(CML-CP)患者；截至2020年2月11日，關鍵性註冊II期臨床研究HQP1351-CC202共納入23例慢性髓性白血病加速期(CML-AP)患者。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。

基於兩項關鍵性註冊II期臨床研究的結果，亞盛醫藥今年已在中國遞交HQP1351的新藥上市申請(NDA)，用於治療伴有T315I突變的CML-CP及CML-AP患者，並已被納入優先審評。

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能夠成功獲得進一步批准或最終成功地營銷HQP1351。

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，二零二零年十一月九日

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。