

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份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。



## SINO BIOPHARMACEUTICAL LIMITED 中國生物製藥有限公司

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

網站：[www.sinobiopharm.com](http://www.sinobiopharm.com)

(股票編號：1177)

### 自願公告

### 「派安普利」治療二綫及以上已接受化療治療的轉移性鼻咽癌 最新研究數據在SITC 2020上呈列

中國生物製藥有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)董事會(「董事會」)宣佈，由本集團與康方生物科技(開曼)有限公司共同開發及商業化的抗PD-1單抗藥物「派安普利」(商品名：安尼可；研發代號：AK105)用於治療二綫及以上已接受化療治療的轉移性鼻咽癌(「NPC」)的最新安全性及有效性數據在第35屆腫瘤免疫治療學會年會(「SITC 2020」)上以突破性成果(Late Breaking Abstract)形式發佈，標題為《PD-1單抗派安普利在二綫及以上已接受化療治療的轉移性鼻咽癌患者中開展的單臂、開放、多中心II期臨床研究》(「該研究」)。

該研究是一項單臂、開放、多中心II期臨床研究，目的是評價派安普利治療轉移性鼻咽癌的抗腫瘤活性。研究目標人群為既往接受過一綫含鉑化療及二綫接受過單藥或聯合化療的轉移性IVb期鼻咽癌。主要研究終點為獨立中心影像評估的客觀緩解率(「ORR」)。

該研究顯示派安普利治療NPC擁有良好的療效。至少完成16周隨訪的受試者中，經確認的ORR及疾病控制率(DCR)分別為27.0%及49.5%。在各個亞組的NPC人群中均可以觀察到派安普利單抗療效，其中PD-L1陽性(ORR 39.5%)、美國東部腫瘤協作組評分(ECOG)0分(ORR 35.3%)、基綫乳酸脫氫酶(LDH) < 正常上限(ULN) (ORR 40.4%) 和基綫第四型人類飽疹病毒DNA定量(EBV-DNA) ≤500IU/ml (ORR41.2%) 的患者可能獲得更好的療效。

該研究還顯示派安普利治療NPC擁有良好的安全性，3級或以上藥物相關不良事件(TRAЕ)發生率為15.4%。

承董事會命  
中國生物製藥有限公司  
主席  
謝其潤

香港，二零二零年十一月十二日

於本公告日期，董事會包括九位執行董事，即謝其潤女士、謝炳先生、鄭翔玲女士、謝承潤先生、謝忻先生、李一先生、王善春先生、田舟山先生及李名沁女士以及四位獨立非執行董事，即陸正飛先生、李大魁先生、魯紅女士及張魯夫先生。