

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)

自願公告

亞盛醫藥與美國國家癌症研究所達成合作， 推進Bcl-2/Bcl-xL抑制劑APG-1252的臨床開發

亞盛醫藥集團(「本公司」或「亞盛醫藥」)欣然宣佈，本公司與美國國立衛生研究院下屬的美國國家癌症研究所(NCI)達成合作研發協議(CRADA)，雙方將針對亞盛醫藥原創雙靶點Bcl-2/Bcl-xL抑制劑APG-1252(Pelcitoclax)展開臨床與非臨床開發方面的合作。

根據CRADA的條款，亞盛醫藥將與NCI合作展開一系列臨床試驗，基於亞盛醫藥以往試驗中觀察到的APG-1252抗腫瘤活性，評估該品種在實體瘤治療中的安全性和有效性。NCI還將開展一系列非臨床相關研究，重點探索APG-1252的生物活性以及與其他靶向藥物的聯合應用。

隨著雙方贊助的相關試驗研究數據的生成，亞盛醫藥和NCI將開展更多的試驗來支持APG-1252的臨床開發。

關於APG-1252(Pelcitoclax)

APG-1252(Pelcitoclax)為亞盛醫藥自主研發的新型Bcl-2/Bcl-xL雙靶點抑制劑，採用前藥設計來提高其治療指數、降低細胞通透性和血小板毒性。APG-1252對Bcl-2和Bcl-xL具有高度結合親和力，在臨床前模型中展現出顯著抗白血病活性。

APG-1252正在開展一項多中心、開放性的I期計量遞增試驗，評估其在轉移性小細胞肺癌(SCLC)或其他實體瘤中的安全性、藥物動力學和初步抗腫瘤活性。為克服治療產生的耐藥性，APG-1252聯合其他療法也是一種潛在可行的臨床方案。目前，APG-1252聯合紫杉醇治療復發／難治SCLC的臨床試驗正在進行中。

關於亞盛醫藥

亞盛醫藥是一家立足中國、面向全球的處於臨床開發階段的原創新藥研發企業，致力於在腫瘤、乙肝及與衰老相關的疾病等治療領域開發創新藥物。2019年10月28日，亞盛醫藥在香港聯交所有限公司主板掛牌上市，股票代碼：6855.HK。

亞盛醫藥擁有自主構建的蛋白—蛋白相互作用靶向藥物設計平台，公司已建立擁有8個已進入臨床開發階段的1類小分子新藥產品管線，包括抑制Bcl-2、IAP或MDM2-p53等細胞凋亡路徑關鍵蛋白的抑制劑；新一代針對癌症治療中出現的激酶突變體的抑制劑等，為全球唯一在細胞凋亡路徑關鍵蛋白領域均有臨床開發品種的創新公司。目前公司正在中國、美國及澳大利亞開展40多項3-I/II期臨床試驗。用於治療耐藥性慢性髓性白血病的核心品種HQP1351已在中國遞交新藥上市申請，並獲納入優先審評。該品種還獲得了美國FDA審評快速通道及孤兒藥認證資格。截至本公告日期，公司共有4個在研新藥獲得11項FDA孤兒藥資格認證。

憑藉強大的研發能力，亞盛醫藥已在全球範圍內進行知識產權佈局，並與UNITY Biotechnology、MD Anderson癌症中心、梅奧醫學中心和Dana-Farber癌症研究所、默沙東、阿斯利康等領先的生物技術及醫藥公司、學術機構達成全球合作關係。公司已建立一支具有豐富的原創新藥研發與臨床開發經驗的國際化人才團隊，同時，公司正在高標準打造後期的商業化生產及市場營銷團隊。亞盛醫藥將不斷提高研發能力，加速推進公司產品管線的臨床開發進度，真正踐行「解決中國乃至全球患者尚未滿足的臨床需求」的使命，以造福更多患者。

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APG-1252能夠成功獲得進一步批准或最終成功地營銷APG-1252。

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，2021年7月19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、呂大忠博士及劉騫先生；以及獨立非執行董事葉長青先生、尹正博士、任為先生及David Sidransky博士。