

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。



Brii Biosciences Limited
騰盛博药生物科技有限公司
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：2137)

自願公告
業務最新資料

本公告乃由騰盛博药生物科技有限公司（「本公司」）董事會（「董事會」）自願作出。

董事會欣然宣佈，評估其單克隆中和抗體BRII-196/BRII-198聯合療法（「**BRII-196/BRII-198聯合療法**」）的ACTIV-2三期研究已在美國、巴西、南非、墨西哥及阿根廷的研究中心完成846位受試者的入組工作。

ACTIV-2試驗三期研究由美國國立衛生研究院（「**NIH**」）下屬的國家過敏和傳染病研究所（「**NIAID**」）資助，對COVID-19出現症狀後較早期（首發症狀後5天內）及更晚的（首發症狀後5-10天）疾病進展高風險門診患者進行評估。研究目前正在評估比較抗體組與安慰劑組的受試者在接受治療後28天內住院及死亡的主要複合終點。研究完成後，將對ACTIV-2數據集進行分析，包括2021年1月至7月全球新型SARS-CoV-2變異株快速出現期入組的患者。作為本研究分析的一部分，BRII-196/BRII-198聯合療法的臨床有效性數據亦將按變異株的類型進行評估。ACTIV-2研究的設計提供一個絕佳的機會，以評估起始治療前病毒感染的時長以及SARS-CoV-2變異株如何影響接受BRII-196/BRII-198聯合療法後的臨床結果。目前的體外嵌合病毒實驗數據表明，BRII-196/BRII-198聯合療法對廣受關注的主要SARS-CoV-2變異株（包括以下常見病毒變異株：B.1.1.7（阿爾法）、B.1.351（貝塔）、P.1（伽馬）、B.1.429（伊普西龍）及B.1.617.2（德爾塔））保持中和活性。

目前一期及二期臨床試驗數據顯示BRII-196/BRII-198聯合療法整體具有良好的安全性及耐受性。BRII-196/BRII-198聯合療法在中國的二期臨床試驗（NCT04787211）正在進行，並由中國工程院院士、廣州醫科大學附屬第一醫院國家呼吸系統疾病臨床醫學研究中心主任鍾南山院士牽頭。針對中國近期出現的由德爾塔變異株等引起的COVID-19病例，騰盛博药已與中國政府機構及醫院開展合作，向廣州、深圳、瑞麗、昆明、南京以及揚州提供BRII-196/BRII-198開展緊急救治。

提示聲明：概無確保本公司將能最終成功開發或上市銷售BRII-196及BRII-198。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
騰盛博药生物科技有限公司
主席
Zhi Hong博士

香港，2021年8月5日

於本公告日期，本公司董事會包括執行董事Zhi Hong博士及羅永慶先生；非執行董事Robert Taylor Nelsen先生及Axel Bouchon博士；以及獨立非執行董事Martin J Murphy Jr博士、Grace Hui Tang女士、徐耀華先生及Gregg Huber Alton先生。