

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**  
**騰盛博藥生物科技股份有限公司**  
(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**

本公告乃由騰盛博藥生物科技股份有限公司（「本公司」）董事會（「董事會」）自願作出。

董事會欣然宣佈，本公司已收到由美國國立衛生研究院（「NIH」）支持的ACTIV-2三期臨床試驗（關於加速COVID-19治療干預及疫苗計劃臨床試驗（「ACTIV」）開發）分析的基於患者總人數的關鍵性數據分析結果。該試驗結果皆在評估本公司在研的SARS-CoV-2（導致COVID-19的病毒）聯合療法，即安巴韋單抗／羅米司韋單抗聯合療法（前稱BRII-196/BRII-198聯合療法）。

所有受試者隨訪28天的主要終點評估及關鍵性數據分析說明與本公司日期為2021年8月25日的公告所載之中期分析結果及結論一致，在疾病進展高風險的COVID-19門診患者中，住院及死亡的複合終點降低80%，具有統計學顯著意義。該分析進一步顯示，治療組受試者在28天治療期內無死亡，而安慰劑組有9例死亡。相較安慰劑組，安巴韋單抗／羅米司韋單抗聯合療法治療組的3級或以上不良事件較不常見，且未發現與藥物相關的嚴重不良事件或輸液反應。

本公司先前於2021年8月25日發佈的中期結果顯示，聯合療法在疾病進展高風險的COVID-19門診患者中，住院及死亡的複合終點相對風險降低78%，具有統計學顯著性（未調整、單側檢驗p值=0.00001）。

目前的體外嵌合病毒實驗數據表明，安巴韋單抗／羅米司韋單抗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）、B.1.617.2（德爾塔）、AY.4.2（德爾塔加）、C.37（拉姆達）及B.1.621（繆））均保持中和活性。目前正在對近期出現的B.1.1.529（奧密克戎）變異株進行檢測。作為ACTIV-2試驗的一部分，安巴韋單抗／羅米司韋單抗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。

**提示聲明：**概無確保本公司將能最終成功開發或上市銷售安巴韋單抗及羅米司韋單抗。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12月5日

於本公告日期，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。