

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，概不就因本公告全部或任何部份內容所產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



**Clover Biopharmaceuticals, Ltd.**

**三葉草生物製藥有限公司**

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：2197)

## 自願公告

### 三葉草生物評估SCB-2019作為異源新冠加強針對既往免疫接種滅活、mRNA或病毒載體疫苗效果的III期試驗完成首批受試者接種

本公告由三葉草生物製藥有限公司（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）董事會（「董事會」）自願作出，以知會本公司股東及潛在投資者本集團核心產品的最新臨床發展狀況。

董事會欣然宣佈，一項評估三葉草生物候選疫苗SCB-2019（CpG 1018／鋁佐劑）作為新冠加強針的安全性和免疫原性的III期研究的首批受試者完成接種。該批受試者既往已接種兩劑克爾來福™（科興滅活疫苗）、Comirnaty®（輝瑞mRNA疫苗）或Vaxzevria®（阿斯利康病毒載體疫苗）。

該III期試驗是一項雙盲、隨機、對照研究，將評估SCB-2019（CpG 1018／鋁佐劑）在既往接種過兩劑克爾來福™、Comirnaty®或Vaxzevria®的受試者中作為加強針接種的安全性和免疫原性。接種一劑克爾來福™、Comirnaty®或Vaxzevria®同源加強針的受試者將作為對照組與接種SCB-2019（CpG 1018／鋁佐劑）異源加強針作對比。預計將於2022年第三季度獲得第三劑加強針組（克爾來福™和Comirnaty®）的關鍵數據，並於2022年第四季度獲得在Vaxzevria®組的第三劑加強針數據。本公司還計劃啟動一項子隊列研究，評估SCB-2019（CpG 1018／鋁佐劑）作為第四劑加強針對既往接種三劑克爾來福™個體的效果，預計於2022年第四季度獲得初步結果。該研究將在菲律賓進行，併入組1,200多名成人及老年人受試者。

這項新研究將為評估SCB-2019（CpG 1018／鋁佐劑）作為潛在的通用新冠候選加強針提供更多證據。2022年4月公佈的另一項研究數據顯示，在既往接種2劑阿斯利康新冠疫苗的個體中接種SCB-2019（CpG 1018／鋁佐劑）異源加強針，與接種3劑阿斯利康新冠疫苗的個體相比，針對野生型毒株和值得關注的變異株（包括奧密克戎）誘導了更快速的應答和更高的中和抗體水平。本公司計劃一旦獲得這些通用新冠加強針數據，會將其納入註冊申請中。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.05條規定之警示性聲明：本公司無法保證其最終將能成功令SCB-2019 (CpG 1018加鋁佐劑) 商業化。

本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命  
三葉草生物製藥有限公司  
董事長  
梁朋博士

中國上海，2022年6月14日

於本公告日期，董事會包括執行董事梁朋博士及梁果先生；非執行董事王曉東博士及呂東先生；以及獨立非執行董事吳曉濱博士、廖想先生、Jeffrey FARROW先生及Thomas LEGGETT先生。