

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，並明確表示概不會就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)

自願性公告
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。

董事會欣然宣佈兩項在美國健康志願者中開展的評估長效BRII-732和BRII-778的1期研究的最新數據，這兩種在研候選藥物均旨在用於治療人類免疫缺陷病毒（「HIV」）感染。兩項研究結果均表明，BRII-732和BRII-778每週一次給藥安全且耐受性良好，這為正在開發的潛在同類首個（first-in-class）每週口服一次的HIV聯合療法提供了重要數據支持。這兩項研究結果在傳染病週（「IDWeek」）2022的壁報環節進行了展示。

其中一張壁報標題為「*Islatravir的Medoxomil Carbonate前藥BRII-732在健康成人受試者中的安全性、耐受性和藥代動力學特徵*」，突出顯示了口服BRII-732在單次遞增劑量（「SAD」）達到200毫克和多次遞增劑量（「MAD」）達到25毫克後，表現出可接受的安全性和耐受性，以及達到治療目標的優異線性藥代動力學（「PK」）特徵。這些數據加強了BRII-732作為包括每週一次給藥的聯合抗逆轉錄病毒治療方案的治療潛力。

本公司臨床前開發和臨床藥理學副總裁馬驥博士表示，「我們的HIV研究項目旨在幫助全球超過3,800萬的HIV感染者提高標準治療水平，他們中的許多人都希望在更好地管理這種終身感染的同時，能夠獲得給藥方式更加便利的新治療選擇。這些發現表明，BRII-732和BRII-778有望成為一種安全、耐受性良好的新型患者治療方案，有助於減輕患者日常的用藥負擔，甚至還會改善許多HIV感染者目前面臨的社會歧視現象。我們期待將BRII-732和BRII-778這兩種化合物的臨床開發推進到下一階段的研究，以努力為患者提供首個口服長效聯合治療方案。」

在IDWeek展示的另一張壁報標題為「利匹韋林(*Rilpivirine*)調釋口服製劑BRII-778在健康成人受試者中的安全性、耐受性和藥代動力學特徵」，證明了BRII-778製劑的SAD和MAD給藥通常是安全的且耐受性良好，線性PK特徵與較慢的口服吸收一致，為正在進行的BRII-778作為潛在每週一次給藥的HIV治療方案的臨床評估和開發提供了關鍵見解。

此外，本公司的3個戰略開發合作夥伴在IDWeek 2022上公佈的16篇摘要，展示了與本公司共同開發的傳染病項目。本次在IDWeek上的集體展示，進一步加強了本公司在開發抗感染藥物組合的科學進展，以應對給全球人民帶來重大公共衛生負擔的一系列傳染病。其中，本公司擁有在大中華區與Qpex Biopharma, Inc.共同推進多重耐藥（「MDR」）和廣泛耐藥（「XDR」）革蘭陰性菌感染治療候選藥物，以及與AN2 Therapeutics, Inc.共同推進非結核分枝桿菌治療候選藥物的許可權。

本公司傳染病治療領域主管David Margolis博士表示：「這組來自本公司HIV項目以及我們在MDR和XDR抗生素領域合作項目強有力的臨床數據，不僅突出了公司在傳染病領域的專業知識和領導力，也證明了我們正踐行為患者和醫療服務提供者在有巨大醫療需求，以及醫療需求快速增長的疾病領域開發獨特治療方案的承諾。我們一直在努力彌合科學突破和患者需求之間的差距，並致力於為世界上一些最常見的疾病，包括HIV，提出創新候選治療方案。目前針對HIV的口服治療方案僅限於終身每日給藥，許多HIV感染者認為這種給藥方式存在問題，並已嚴重影響到日常生活。」

註冊與會者可通過會議網站在線閱覽會議上展示的壁報。

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-732或BRII-778療法。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。如有疑問，本公司股東及潛在投資者務請諮詢專業顧問或財務顧問的建議。

承董事會命
騰盛博藥生物科技有限公司
主席
Zhi Hong博士

香港，2022年10月19日

於本公告日期，董事會包括執行董事Zhi Hong博士及李安康博士；非執行董事Robert Taylor Nelsen先生；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、Gregg Huber Alton先生及楊台瑩博士。