

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全部內容概不負責，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

亞盛醫藥將在美國肝病學會年會口頭報告 IAP拮抗劑APG-1387治療慢性乙型肝炎的 臨床進展

亞盛醫藥集團(「本公司」或「亞盛醫藥」)欣然宣佈，本公司將在第73屆美國肝病研究學會年會(AASLD 2022)上以口頭報告形式公佈其在研凋亡蛋白抑制因子(IAP)拮抗劑APG-1387治療慢性乙型肝炎(CHB)的首次人體I期試驗的研究成果。本項臨床試驗的主要研究者是南方醫科大學南方醫院肝病中心主任、肝病研究所所長侯金林教授。

這是全球層面IAP靶點拮抗劑在CHB領域的臨床探索結果的首次公佈，並呈現初步的有效性和安全性。通過拮抗IAP靶點誘導乙肝病毒感染的肝細胞產生凋亡以及免疫調控機制，有可能成為功能性治愈乙肝的一種革命性方法。

AASLD年會是全球肝病領域最具影響力的醫學會議之一，本屆AASLD年會將於當地時間2022年11月4日至8日在美國華盛頓以「綫上+綫下」相結合的方式召開。

口頭報告的詳情如下：

標題：凋亡蛋白抑制因子拮抗劑APG-1387治療慢性乙型肝炎的首次人體試驗

- 摘要編號：32
- 分會場標題：分會2-旨在功能性治愈乙型肝炎及丙型肝炎的新型療法
- 報告時間：美國東部時間2022年11月6日(周日) 9:00-10:30 AM
- 地點：146室，沃爾特·華盛頓會議中心

關於亞盛醫藥

亞盛醫藥是一家立足中國、面向全球的生物醫藥企業，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，處於細胞凋亡通路新藥研發的全球最前沿。公司已建立擁有9個已進入臨床開發階段的1類小分子新藥產品管綫，包括抑制Bcl-2、IAP或MDM2-p53等細胞凋亡通路關鍵蛋白的抑制劑；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通路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、澳大利亞及歐洲開展50多項I/II期臨床試驗。用於治療耐藥性慢性髓細胞白血病的核心品種奧雷巴替尼(商品名：耐立克®)曾獲中國國家藥品監督管理局新藥審評中心(CDE)納入優先審評和突破性治療品種，並已在中國獲批，是公司的首個上市品種。該品種還獲得了美國FDA快速通道資格、孤兒藥資格認定、以及歐盟孤兒藥資格認定。截至目前，公司共有4個在研新藥獲得15項FDA和1項歐盟孤兒藥資格認定，2項FDA快速通道資格以及2項FDA兒童罕見病資格認證。公司先後承擔多項國家科技重大專項，其中「重大新藥創製」專項5項，包括1項「企業創新藥物孵化基地」及4項「創新藥物研發」，另外承擔「重大傳染病防治」專項1項。

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，並與聯合生物科技公司(UNITY)、MD安德森癌症中心、梅奧醫學中心和Dana-Farber癌症研究所、默沙東、阿斯利康、輝瑞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綫的臨床開發進度，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-1387能夠成功獲得進一步批准或最終成功地營銷APG-1387。

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，2022年10月20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及呂大忠博士；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。