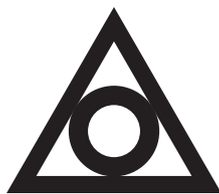


香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部份內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



SINO BIOPHARMACEUTICAL LIMITED  
中國生物製藥有限公司

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

網站：[www.sinobiopharm.com](http://www.sinobiopharm.com)

(股票編號：1177)

自願公告

「派安普利」聯合「安羅替尼」一綫治療晚期肝癌的  
最新研究在2021 ASCO GI上發佈

中國生物製藥有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)董事會(「董事會」)宣佈，由本集團與康方生物科技(開曼)有限公司共同開發的抗PD-1單抗藥物「派安普利」(商品名：安尼可；研發代號：AK105)聯合本集團自主研發的抗腫瘤藥「鹽酸安羅替尼」(「安羅替尼」；商品名：福可維)一綫治療晚期肝癌(「HCC」)的最新研究在2021年國際胃腸道癌症研討會(「2021 ASCO GI」)上發佈。

截至2020年11月，派安普利聯合低劑量安羅替尼(8毫克，連續兩周，停藥一周)一綫治療HCC的確認客觀緩解率(ORR)為31.0%，疾病控制率(DCR)為82.8%，中位無進展生存期(「PFS」)為8.8個月，6個月PFS率為63.2%，未達到中位生存期(「OS」)，6個月OS率為93.2%。與派安普利或安羅替尼相關的3級及以上的不良事件(TRAЕ)發生率為19.4%，與派安普利或安羅替尼相關的嚴重不良事件發生率為6.5%。

根據該研究，派安普利聯合安羅替尼組合安全耐受，作為晚期HCC患者的一綫治療表現出令人鼓舞的抗腫瘤活性。同時，研究結果支持探索更高劑量的安羅替尼與派安普利聯合。派安普利聯合安羅替尼(10毫克，連續兩周，停藥一周)一綫治療晚期HCC的III期臨床試驗(NCT04344158)正在進行中。

承董事會命  
中國生物製藥有限公司  
主席  
謝其潤

香港，二零二一年一月二十日

於本公告日期，本公司董事會包括九位執行董事，即謝其潤女士、謝炳先生、鄭翔玲女士、謝承潤先生、謝忻先生、李一先生、王善春先生、田舟山先生及李名沁女士以及五位獨立非執行董事，即陸正飛先生、李大魁先生、魯紅女士、張魯夫先生及李國棟先生。