

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。



CSPC PHARMACEUTICAL GROUP LIMITED

石藥集團有限公司

(於香港註冊成立之有限公司)

(股份代號：1093)

自願公告

JMT601 1/2 期臨床試驗在美國完成首例患者給藥

石藥集團有限公司(「本公司」)，連同其附屬公司統稱「本集團」董事會(「董事會」)欣然宣布，本公司附屬公司上海津曼特生物科技有限公司開發的首創在研藥物JMT601 (CPO107)的1/2期臨床試驗(「該研究」)完成美國首例患者給藥。

該研究為一項在美國開展的多中心、首次人體、劑量遞增及劑量擴展的1/2期臨床試驗，用以評估JMT601治療晚期非霍奇金氏淋巴瘤(NHL)患者的安全性、藥物代謝動力學及初步療效。

非霍奇金氏淋巴瘤(NHL)是由B淋巴細胞、T淋巴細胞或NK細胞引起的一組淋巴細胞增生性疾病。具有CD20表達的B細胞淋巴瘤佔美國NHL的大多數(約85%)。儘管大部分患者在診斷患有惰性NHL後可存活20年，但惡性淋巴瘤患者的預後較差，整體五年存活率約為60%。

JMT601 (CPO107)是全球首個已進入臨床開發階段的具有協同靶向結合效應的雙特異性 SIRP α 融合蛋白，其有效結合淋巴瘤細胞表面的 CD20，以誘發抗體依賴性細胞介導的細胞毒作用 (ADCC) 及補體依賴的細胞毒作用 (CDC)。其與 CD20 的結合進一步導致與淋巴瘤細胞上表達的 CD47 協同結合，從而阻斷 CD47 傳遞的「別吞噬」信號並誘導強效抗體依賴性的巨噬細胞吞噬作用 (ADCP)。與傳統 CD20 靶向抗體相比，多項人類 B 細胞淋巴瘤模型顯示 JMT601 (CPO107) 的療效更為明顯。已進行的非臨床毒理學研究顯示 JMT601 (CPO107) 對 CD20 陰性的細胞無明顯結合，100 mpk 劑量下未見紅細胞、血小板等 CD47 強陽性細胞顯著受累，安全狀況理想並可支持其臨床研究評估。

本集團亦正於中國展開 JMT601 的 1 期臨床試驗。該等研究的臨床數據將引領 JMT601 (CPO107) 的全球臨床開發。

承董事會命
石藥集團有限公司
主席
蔡東晨

香港，二零二一年十二月十四日

於本公告日期，董事會包括執行董事蔡東晨先生、張翠龍先生、王振國先生、潘衛東先生、王懷玉先生、李春雷博士、王慶喜博士、翟健文先生及姜昊博士；及獨立非執行董事王波先生、CHEN Chuan 先生、王宏廣教授、歐振國先生及羅卓堅先生。