

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。

本公告所作出的前瞻性陳述僅與本公告作出該陳述當日的事件或資料有關。除法律規定外，於作出前瞻性陳述當日之後，無論是否出現新資料、未來事件或其他情況，我們並無責任更新或公開修改任何前瞻性陳述及預料之外的事件。請細閱本公告，並理解我們的實際未來業績或表現可能與預期有重大差異。本公告中有關我們或任何董事及／或本公司的意向的陳述或提述乃於本公告刊發日期作出。任何該等意向均可能因未來發展而出現變動。



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

HQP1351研究 獲2019年美國血液學會年會「最佳研究」提名

亞盛醫藥集團(「本公司」、「亞盛醫藥」)宣佈，本公司在研原創新藥HQP1351的一項臨床試驗口頭報告(「報告」)獲得2019年美國血液學會年會(American Society of Hematology, ASH)「最佳研究」提名。ASH年會是全球血液學領域規模最大、涵蓋最全面的國際學術會議，彙聚該領域最前沿的研發進展。

HQP1351是新型的第三代BCR-ABL酪氨酸激酶抑制劑(Tyrosine Kinase Inhibitor, TKI)，用於治療對第一代、第二代TKI耐藥的慢性髓性白血病(CML)患者。HQP1351的I期研究初步結果曾於2018年ASH年會進行首次口頭匯報。

報告為HQP1351研究的安全性與初步療效的I期的結果提供了更新。HQP1351在TKI耐藥的CML患者(包括攜帶T315I突變的患者)中具有良好的耐受性，並表現出顯著且持久的抗腫瘤活性。

於本公告日期，HQP1351在中國針對CP-CML和AP-CML的關鍵臨床II期試驗病例入組已經完成。同時，該產品已在美國開展Ib期臨床試驗。

關於亞盛醫藥

亞盛醫藥為一間放眼全球的臨床階段生物科技公司，從事開發治療癌症、乙型肝炎病毒(HBV)及衰老相關疾病的新型療法。本公司致力發現並開發有首發或最佳潛力的創新療法，以應付全球疾病治療的巨大需求。憑藉以結構為本的藥物設計及創新藥物發現引擎方面的技術專長，本公司已研發出包括八項處於臨床階段的小分子候選藥物在內的豐富在研產品。本公司的在研產品包括新型小分子候選藥物，該等候選藥物可破壞複雜且難以標靶的蛋白-蛋白相互作用(PPI)，以及下一代酪氨酸激酶抑制劑(TKI)。截至2019年6月30日，本公司於美國、澳洲及中國正在進行28項I期或II期臨床試驗。

有關亞盛醫藥的更多資料，請瀏覽：www.ascentagepharma.com。

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，2019年12月11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、田源博士、趙群先生、呂大忠博士及劉騫先生；及獨立非執行董事葉長青先生、尹正博士及任為先生。