

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分內容所產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



**Clover Biopharmaceuticals, Ltd.**  
**三葉草生物製藥有限公司**  
(於開曼群島註冊成立的有限公司)  
(股份代號：2197)

**自願公告**  
**COVID-19候選疫苗在研究人員主導的II期**  
**臨床試驗中作為異源加強劑給藥**

本公告由三葉草生物製藥有限公司（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）董事會（「董事會」）自願作出，以向本公司股東及潛在投資者提供有關本集團核心產品的最新臨床發展情況。

董事會欣然宣佈，於2021年11月26日（北京／香港時間）（即美國東部時間2021年11月25日）啟動一項由研究人員主導的II期試驗，以評估異源及同源COVID-19加強劑的免疫原性及安全性。本公司的COVID-19候選疫苗SCB-2019（CpG 1018加鋁佐劑）將作為先前接種過CoronaVac疫苗或重組Covid-19疫苗（阿斯利康／Fiocruz）的個體的異源加強劑進行評估。

II期試驗是一項研究人員發起的研究，由Instituto D'Or de Pesquisa e Ensino（「IDOR」）贊助，由比爾及梅琳達·蓋茨基金會出資，並由巴西衛生部提供支持。該研究是一項雙盲、隨機、對照研究，將分以下兩個階段進行：

- 1) 第一階段將對初次接種重組Covid-19疫苗（阿斯利康／Fiocruz）後約6個月，作為加強劑量用藥的三種SCB-2019配方（使用9ug加鋁佐劑、9ug與CpG 1018加鋁佐劑聯合使用及30ug與CpG 1018加鋁佐劑聯合使用）進行評估。該階段的目的是確定與重組Covid-19疫苗（阿斯利康／Fiocruz）的同源加強劑比較的最佳疫苗配方；及
- 2) 第二階段將對先前接種兩劑針CoronaVac或重組Covid-19疫苗（阿斯利康／Fiocruz）的個體選定的SCB-2019配方加強劑量的免疫原性和安全性進行評估。CoronaVac或重組Covid-19疫苗（阿斯利康／Fiocruz）的同源加強劑將用作對照。

該研究預期在巴西的多個研究地點招募約520名健康成人受試者。預計安全性和免疫原性數據將於2022年上半年發佈，其結果將作為優化加強劑量方案的指南進行刊發。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.05條規定之警示聲明：本公司無法保證其將最終能夠令SCB-2019 (CpG 1018加鋁佐劑) 成功商業化。

本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命  
三葉草生物製藥有限公司  
董事長  
梁朋博士

中國成都，2021年11月26日

於本公告日期，董事會包括執行董事梁朋博士及梁果先生；非執行董事王曉東博士、肖汀先生及呂東先生；以及獨立非執行董事吳曉濱博士、廖想先生、Jeffrey FARROW先生及Thomas LEGGETT先生。