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。



Shanghai Henlius Biotech, Inc. 上海復宏漢霖生物技術股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號:2696)

自願公告

漢斯狀®(斯魯利單抗注射液)聯合化療同步放療用於局限期小細胞肺癌(LS-SCLC)治療的3期臨床試驗申請獲國家藥品監督管理局批准

A. 緒言

本公告由上海復宏漢霖生物技術股份有限公司(「**本公司**」)自願作出,以告知本公司股東及潛在投資者本公司最新業務更新。

本公司董事會(「**董事會**」) 欣然宣佈, 近日,本公司自主開發的漢斯狀® (斯魯利單抗注射液) 聯合化療同步放療用於局限期小細胞肺癌(LS-SCLC)治療的3期臨床試驗申請獲國家藥品監督管理局(「NMPA|) 批准。

B. 申報背景及依據

小細胞肺癌侵襲性強,預後極差,目前局限期小細胞肺癌(LS-SCLC)標準治療方案為化療同步放療,治療效果有限。免疫治療聯合化療已被證實可延長廣泛期小細胞肺癌(ES-SCLC)患者的生存期,而放療已被證實可增加免疫檢查點治療的敏感性,提高免疫治療有效率,免疫治療聯合放化療標準治療有望成為局限期小細胞肺癌(LS-SCLC)治療的新選擇。

基於漢斯狀®(斯魯利單抗注射液)良好的安全性數據及在其聯合化療(卡鉑一依託泊苷)一線治療廣泛期小細胞肺癌(ES-SCLC)3期臨床研究中取得的顯著性的結果,本公司擬在既往未接受過治療的局限期小細胞肺癌(LS-SCLC)患者中開展國際多中心3期臨床研究,以確證漢斯狀®(斯魯利單抗注射液)聯合化療同步放療的臨床有效性和安全性。

C. 關於漢斯狀®(斯魯利單抗注射液)

漢斯狀®(斯魯利單抗注射液)為本公司自主開發的創新型抗PD-1單抗,計劃 用於多種實體瘤治療,除已獲批上市的經標準治療失敗的、不可切除或轉移 性微衛星高度不穩定型(Microsatellite Instability-High, MSI-H)(「MSI-H」)實 體瘤適應症外,本公司亦同步就以漢斯狀®(斯魯利單抗注射液)為核心的9 項聯合療法在全球多個國家和地區同步開展臨床試驗。2021年9月,漢斯狀® (斯魯利單抗注射液)聯合化療一線治療局部晚期或轉移性鱗狀非小細胞肺癌 (sqNSCLC)的上市註冊申請(NDA)獲NMPA受理。2021年12月,漢斯狀®(斯 魯利單抗注射液) 或安慰劑聯合化療(卡鉑-依託泊苷) 在既往未接受過治療 的廣泛期小細胞肺癌(ES-SCLC)患者中開展的一項隨機、雙盲、國際多中心3 期臨床研究第一次期中分析中,經獨立數據檢查委員會(IDMC)評估達到了總 生存期(OS)的主要研究終點。2022年3月,NMPA附條件批准了漢斯狀®(斯 魯利單抗注射液) 用於治療不可切除或轉移性MSI-H的成人晚期實體瘤患者: 既往經過氟尿嘧啶類、奧沙利鉑和伊立替康治療後出現疾病進展的晚期結直 腸癌患者;既往至少二線治療後出現疾病進展且無滿意替代治療方案的晚期 胃癌患者;既往至少一線治療後出現疾病進展且無滿意替代治療方案的其他 晚期實體瘤患者。

截至本公告日,漢斯狀® (斯魯利單抗注射液) 及與其相關的聯合療法的研究情況如下:

產品/聯合療法	適應症	所處階段
漢斯狀®(斯魯利單抗 注射液)	經標準治療失敗的、不可切除或轉移性MSI-H實體瘤	已獲NMPA批准上市
漢斯狀®(斯魯利單抗注射液)+化療	局部晚期或轉移性鱗狀非小細胞肺癌	於中國境內(不包括港澳台地區,下同)、土耳其等國家和地區處於3期臨床試驗中(國際多中心試驗),已達到主要研究終點,於中國境內的上市註冊申請(NDA)獲受理
	既往未接受過治療的廣泛 期小細胞肺癌	於中國境內、土耳其等 國家和地區處於3期臨床 試驗中(國際多中心試 驗),已達到主要研究終 點
	局部晚期/轉移性食管 鱗癌	於中國境內處於3期臨床 試驗中
	胃癌新輔助/輔助	於中國境內處於3期臨床 試驗中
漢斯狀®(斯魯利單 抗注射液)+漢貝泰® (貝伐珠單抗注射液)	轉移性非鱗狀非小細胞肺癌	於中國境內處於3期臨床 試驗中
	晚期肝細胞癌	於中國境內處於2期臨床 試驗中
	轉移性結直腸癌	於中國境內處於2/3期臨 床試驗中
漢斯狀®(斯魯利單抗注射液)+HLX07(重組抗EGFR人源化單克隆抗體注射液)	復發或轉移性頭頸部鱗狀 細胞癌	於中國境內處於2期臨床 試驗中
	局部晚期/復發或遠處 轉移鱗狀非小細胞肺癌	於中國境內處於2期臨床 試驗中

D. 市場情況

截至本公告日,於全球範圍內上市的靶向PD-1的單克隆抗體藥品包括默沙東製藥有限公司的可瑞達®、美國百時美施貴寶公司的歐狄沃®、再生元製藥 (Regeneron Pharmaceuticals, Inc.)/賽諾菲的Libtayo®等。於全球範圍內尚無 PD-1產品獲批用於局限期小細胞肺癌(LS-SCLC)治療。根據IQVIA MIDAS™ 提供的資料 (IQVIA是全球領先的醫藥健康產業專業信息和戰略諮詢服務提供商),2021年度,靶向PD-1的單克隆抗體藥品於全球範圍內的銷售金額約為 280.8億美元。

代表董事會 上海復宏漢霖生物技術股份有限公司 *主席* Wenjie Zhang

香港,二零二二年三月三十一日

於本公告日期,本公司董事會包括主席及執行董事Wenjie Zhang先生、非執行董事陳啟宇先生、吳以芳先生、關曉暉女士、Aimin Hui博士及晏子厚先生以及獨立非執行董事蘇德揚先生、陳力元博士、趙國屏博士及宋瑞霖博士。