

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之內容概不負責，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。



開拓藥業有限公司\*

**KINTOR PHARMACEUTICAL LIMITED**

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：9939)

自願公告

就與**APPLIED BIOLOGY**合作的  
普克魯胺治療**COVID-19**研究完成首例患者招募

本公告由開拓藥業有限公司\*（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）自願刊發。茲提述本公司日期為2020年7月12日的公告（「該公告」），內容有關Applied Biology, Inc.（「**Applied Biology**」）與本公司訂立研究協議合作進行普克魯胺（GT0918）治療新型冠狀病毒肺炎（「**COVID-19**」）的研究（「**臨床試驗**」）。除本公告另有界定者外，詞彙應具有該公告所界定的相同涵義。

本公司董事（「**董事**」）會（「**董事會**」）欣然宣佈，於2020年8月20日，臨床試驗（ClinicalTrials.gov識別碼：NCT04446429）已於巴西進行首例患者招募。

臨床試驗屬前瞻性、干預性、安慰劑對照、雙盲、隨機並行分配研究，探討抗雄激素能否治療**COVID-19**。臨床試驗包括接受度他雄胺加標準治療（「**度他雄胺組**」）及普克魯胺加標準治療（「**普克魯胺組**」）的兩個試驗組以及接受安慰劑加標準治療的一個活躍對照組（「**對照組**」）。鑒於尚無批准用於治療**COVID-19**的藥物，因此將伊維菌素+阿奇黴素用作標準治療。為探討抗雄激素於**COVID-19**疾病中的可能保護作用，臨床試驗預計招募381名年齡在50歲或以上且患有雄激素性脫髮的男性研究對象，當中度他雄胺組、普克魯胺組及對照組分別設置127名患者。臨床試驗預期將於2021年1月底前完成。

普克魯胺(GT0918)為本集團的主要在研藥物，正在中國進行轉移去勢抵抗性前列腺癌(「mCRPC」)的III期臨床試驗，計劃於2020年提交新藥申請。普克魯胺(GT0918)亦正在美國進行mCRPC的II期臨床試驗。普克魯胺(GT0918)是用於治療mCRPC的潛在同類最佳小分子AR拮抗劑，乃基於經精心研究的AR機制，並具有向下調節AR表達的創新化學結構。

本公司正密切關注臨床試驗的進展，並將於有需要時刊發進一步公告以提供額外資料。

承董事會命  
**KINTOR PHARMACEUTICAL LIMITED**  
執行董事  
童友之博士

香港，2020年8月21日

截至本公告日期，執行董事為童友之博士；非執行董事為郭創新博士、陸剛先生、陳傑先生、陳兵博士及張偉先生；及獨立非執行董事為徐敏博士、金奮宇博士及楊懷嚴先生。

\* 僅供識別