

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，概不對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。



## CK Life Sciences Int'l. (Holdings) Inc. 長江生命科技集團有限公司

(於開曼群島註冊成立之有限公司)  
(股份代號: 0775)

### 關於 SEVIPROTIMUT-L 第三階段臨床研究的業務進展更新

#### 潛在內幕消息公告

本公告由長江生命科技集團有限公司（「本公司」）根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則第13.09(2)(a)條及證券及期貨條例（香港法例第571章）（「證券及期貨條例」）第XIVA部項下的內幕消息條文刊發。本公告所載資料根據證券及期貨條例第XIVA部項下的內幕消息條文可能構成內幕消息。

本公司宣佈，本公司的美國全資附屬公司Polynoma LLC（「Polynoma」）（一間專注於腫瘤免疫學的生物製藥公司）將於二零一九年十一月八日在美國馬里蘭州國家港口舉行的癌症免疫療法學會（Society for Immunotherapy of Cancer）（SITC）二零一九年度年會上展示其從黑色素瘤抗原疫苗免疫療法研究（Melanoma Antigen Vaccine Immunotherapy Study）（其現正進行的研究性黑色素瘤候選疫苗seviprotimut-L第三階段臨床研究）所得的臨床數據。

黑色素瘤抗原疫苗免疫療法研究是一項多中心、雙盲及安慰劑對照的第三階段適應性試驗，旨在評估seviprotimut-L的安全性和有效性，其主要終點為美國癌症聯合委員會（AJCC）第二B/C、第三A和第三B/C期於進行根除性手術切除後具高復發風險的黑色素瘤患者的無復發存活期（RFS）及整體存活率（OS），並按照與美國食品及藥物管理局達成的特殊評估協議進行。

將予展示之數據的重點包括(a)第二B/C期患者的效果改善，對次群組的中期數據分析顯示使用seviprotimut-L後美國癌症聯合委員會第二B/第二C期黑色素瘤患者及六十歲以下黑色素瘤患者之無復發存活期較長，及(b)不良反應事件發生率低，顯示seviprotimut-L具備良好耐受性，治療期間出現的不良反應事件與服用安慰劑的患者類近。

Polynoma 認為黑色素瘤抗原疫苗免疫療法研究的初始數據令人鼓舞，而且從分析中所得的功効和安全性的確切證據可見，seviprotimut-L有潛力作為局限性黑色素瘤患者輔助性療法的重要新選項。從黑色素瘤抗原疫苗免疫療法研究中獲得的初步數據亦顯示，seviprotimut-L可能是黑色素瘤疫苗療法的一項重要革新，迄今為止尚未有任何疫苗獲批准用於黑色素瘤輔助性療法。

在癌症免疫療法學會二零一九年度年會上展示的初步數據來自對Polynoma現正進行的seviprotimut-L第三階段臨床試驗中迄今招募的347名患者的數據進行的中期分析。本公司預期Polynoma將繼續進行seviprotimut-L研發工作，並將招募更多患者以確認初步結果。

務請注意，seviprotimut-L第三階段臨床試驗正在進行中，有關數據須待相關監管機構進一步審查，故概不能保證相關成果。因此，本公司股東及潛在投資者於買賣本公司證券時務請審慎行事。

承董事會命  
長江生命科技集團有限公司  
公司秘書  
楊逸芝

香港，二零一九年十一月六日

於本公告日期，本公司執行董事為李澤鉅先生（主席）、甘慶林先生、葉德銓先生、余英才先生及杜健明醫生；非執行董事為Peter Peace Tulloch先生、郭李綺華女士（獨立非執行董事）、羅時樂先生（獨立非執行董事）、關啟昌先生（獨立非執行董事）及Paul Joseph Tighe先生（獨立非執行董事）。