

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

茲提述長江生命科技集團有限公司（「本公司」）日期為二零一九年十一月六日的公告，該公告提供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）進行研究的黑色素瘤候選疫苗 seviprotimut-L 第三階段臨床研究之進展。

本公司宣佈，Polynoma 將在美國臨床腫瘤學會（ASCO）於二零二零年五月二十九日至三十一日在網上舉行的 ASCO20 虛擬科學年會（ASCO20 Virtual Scientific Program）上，展示其基於黑色素瘤抗原疫苗免疫療法研究（Melanoma Antigen Vaccine Immunotherapy Study，為 seviprotimut-L 第三階段臨床研究）B1 部分所得臨床數據而作出的最終分析。研究摘要經選定為黑色素瘤/皮膚癌壁報討論環節中進行討論的 12 項摘要之一。

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 期於進行根治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。

將予展示之數據重點包括 (a) 第二 B/二 C 期患者的效果改善，以及確認中期分析所得結果的次群組最終分析，從而顯示使用 seviprotimut-L 後美國癌症聯合委員會第二 B/二 C 期黑色素瘤患者，尤其是六十歲以下患者以及潰瘍病患者（其潰瘍情況因存在較高的轉移風險而被視為發生較嚴重病變）之無復發存活期較長，(b) 至於六十歲以下的第二 B/二 C 期黑色素瘤患者，以 seviprotimut-L 治療的患者其整體存活率呈改善趨勢及 (c) 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，並無發生任何治療相關的不良反應事件。

Polynoma認為黑色素瘤抗原疫苗免疫療法研究B1部分的最終分析，進一步確定去年中期分析的所得結果，顯示使用seviprotimut-L後第二B/二C期黑色素瘤患者（尤其是六十歲以下患者及潰瘍病患者）之無復發存活期較長。Polynoma相信，seviprotimut-L將會是作為局限性黑色素瘤患者輔助性療法的重要新選項，而且此等數據對於seviprotimut-L作為以疫苗為基礎的治療方案，亦帶來曙光。Polynoma會進而將seviprotimut-L納入黑色素瘤抗原疫苗免疫療法研究的最終部分。

在ASCO20虛擬科學年會上展示的數據，乃來自對Polynoma現正進行seviprotimut-L第三階段臨床試驗B1部分所招募347名患者的數據進行的最終分析。

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，二零二零年五月十四日

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）。