

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 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及二零二零年五月十四日的公告，該等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，美國食品及藥物管理局（「食品藥物管理局」）已批准 Polynoma 有關 seviprotimut-L 的快速通道資格認定（Fast Track designation）申請。快速通道旨在促進治療嚴重或危及生命情況的藥物開發，同時加快該等藥物的審查，以應付仍未滿足的醫療需求。食品藥物管理局根據多項條件（例如：能夠證明療效卓越或可改善對嚴重後果的影響、避免現有療法所帶來的嚴重副作用、減低現有療法中常見並且會導致中止治療的臨床顯著毒性，以及有能力解決預期中的公共衛生需求），將應付仍未滿足的醫療需求界定為「提供一種尚未存在的療法，或提供一種相對現有療法可能屬更佳的療法」。取得快速通道資格認定帶來的裨益包括：可與食品藥物管理局開展更頻繁的溝通、分階段提交新藥推售申請，以及在達致相關條件後，符合優先審評（Priority Review）及加速批准（Accelerated Approval）的資格。

Polynoma 認為，獲食品藥物管理局授予快速通道資格認定，進一步確認 seviprotimut-L 可望作為局限性黑色素瘤患者的嶄新重要癌症疫苗。

誠如本公司在二零一九年年報中所述，本公司認為 Polynoma 的重大進展令人鼓舞。本公司將定期審視及調配適當資源，致力支持科研項目。

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，二零二零年六月二十三日

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）。