

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之任何損失承擔任何責任。



CSPC PHARMACEUTICAL GROUP LIMITED

石藥集團有限公司

(根據公司條例於香港註冊成立)

(股份代號：1093)

自願公告

**「注射用重組抗EpCAM和CD3人鼠嵌合雙特異性抗體」
獲藥物臨床試驗批件**

石藥集團有限公司(「**本公司**」)董事會(「**董事會**」)欣然宣佈，本公司聯營公司武漢友芝友生物製藥有限公司(「**友芝友生物製藥**」)開發的「注射用重組抗EpCAM和CD3人鼠嵌合雙特異性抗體」(項目編號「**M701**」)已獲中華人民共和國國家食品藥品監督管理總局頒發藥物臨床試驗批件。

大約15%至20%的消化道腫瘤(胃癌、肝癌、胰腺癌等)患者、40%左右卵巢癌患者以及部分乳腺癌和肺癌患者都會發生癌性腹水，有超過一半的癌症患者在初診時即發現有腹水形成。迄今為止，全球範圍內尚沒有專門針對癌性腹水的有效靶向治療藥物。

「M701」可同時結合腫瘤靶點EpCAM和免疫靶點CD3，介導免疫細胞對腫瘤細胞的靶向殺傷作用。EpCAM(一種腫瘤相關抗原)在胃癌、結直腸癌、肺腺癌、乳癌、肝癌、卵巢癌、前列腺癌等多種上皮來源腫瘤中高度表達。在體外實驗和小鼠皮下腫瘤移植模型中，「M701」幾可完全抑制或消除人結腸癌細胞HCT116、卵巢癌細胞OVCAR3以及胃癌細胞KATOIII的生長和其引起的腹水，表現出良好的抗腫瘤作用。我們相信「M701」可以進一步提高癌性腹水的治療效果，減少病人痛苦和延長病人的生存期。

「M701」由友芝友生物製藥自主研發，並已在美國獲得專利授權。該品種是繼「注射用重組抗HER2和CD3人源化雙特異性抗體」(治療胃癌及乳腺癌)之後友芝友生物製藥獲批的第二個臨床批件，該兩個品種在中國的臨床研究工作正在全速推進。

承董事會命
石藥集團有限公司
主席
蔡東晨

香港，二零一八年三月十六日

於本公告日期，董事會成員包括執行董事蔡東晨先生、潘衛東先生、王懷玉先生、王振國先生、王金戌先生、盧華先生、李春雷先生及翟健文先生；非執行董事李嘉士先生；以及獨立非執行董事陳兆強先生、王波先生、盧毓琳先生、于金明先生及陳川先生。