

新闻稿

和黄医药启动一项索凡替尼联合拓益用于晚期实体瘤患者的 II 期临床试验

伦敦，2020 年 1 月 13 日，星期一：和黄中国医药科技有限公司（简称“[和黄医药](#)”或“Chi-Med”）(AIM/纳斯达克：HCM) 在中国启动了一项索凡替尼联合拓益（特瑞普利单抗）治疗晚期实体瘤患者的 II 期临床试验。这是继近期完成的 I 期剂量发现研究，以及成功制定索凡替尼与拓益 II 期联合给药方案后的进一步研究。

这项中国 II 期临床试验是和黄医药与上海君实医药生物科技有限公司（“君实”）的全球合作的一部分，旨在评估和黄医药的索凡替尼（口服抗血管生成-免疫逃逸激酶抑制剂）与君实的 PD-1 单克隆抗体拓益联合用药疗法，测试该联合疗法同时针对肿瘤微环境中多种细胞类型和信号通路的协同抗肿瘤作用。拓益于 2018 年 12 月获中国国家药品监督管理局（“国家药监局”）批准上市。

这项 II 期临床试验将应用于多个实体瘤患者群体。其主要研究终点为客观缓解率（ORR）及安全性，次要研究终点包括缓解持续时间（DoR）、无进展生存期（PFS）、疾病控制率（DCR）及总生存期（OS）。该试验主要由北京肿瘤医院副院长沈琳教授牵头，详情可登陆 clinicaltrials.gov，检索 [NCT04169672](https://clinicaltrials.gov/ct2/show/study/NCT04169672) 查看。

和黄医药首席执行官贺隼（Christian Hogg）表示：“我们很高兴将索凡替尼及特瑞普利单抗的组合推进至 II 期临床开发，并希望可以识别出能从这一创新疗法中获益的患者群体。”

2019 年 12 月，索凡替尼用于非胰腺神经内分泌瘤的中国新药上市申请获国家药监局药品审评中心（CDE）纳入优先审评。

2019 年 11 月，国家药监局受理了索凡替尼用于治疗非胰腺神经内分泌瘤的新药上市申请。此外，美国食品药品监督管理局（FDA）亦授予索凡替尼孤儿药资格，用于治疗胰腺神经内分泌瘤。

关于索凡替尼

索凡替尼（surufatinib，亦称 HMPL-012 或 sulfatinib）是由和黄医药自主研发的一种新型的口服酪氨酸激酶抑制剂，具有抗血管生成和免疫调节双重活性。索凡替尼可通过抑制血管内皮生长因子受体（VEGFR）和成纤维细胞生长因子受体（FGFR）以阻断肿瘤血管生成，并可抑制集落刺激因子-1 受体（CSF-1R），通过调节肿瘤相关巨噬细胞，促进机体对肿瘤细胞的免疫应答。因为具有抗肿瘤血管生成和免疫调节的双重机制，索凡替尼可能非常适合与其他免疫疗法联合使用。目前，索凡替尼正在美国开展多项概念验证研究，同时正在中国开展多项后期临床试验及概念验证研究。

据 Frost & Sullivan 公司估计，中国抗血管生成血管内皮生长因子受体（VEGF/VEGFR）抑制剂的市场已从 2015 年的 5 亿美元增长至 2019 年的超过 15 亿美元，预计到 2026 年将达到 50 亿美元。

和黄医药目前拥有索凡替尼在全球范围内的所有权利。

中国非胰腺神经内分泌瘤研究：2015 年，和黄医药启动了 SANET-ep 研究，这是一项关于索凡替尼以晚期非胰腺神经内分泌瘤为适应症的 III 期临床试验，而这些患者目前尚无有效治疗方法。2019 年 6 月，该研究独立数据监察委员会（IDMC）评估认为，共 198 名患者参与的中期分析成功达到无进展生存期（PFS）这一预

设主要疗效终点并提前终止研究。该项研究的[积极结果](#)于 2019 年 9 月举行的欧洲肿瘤内科学会 (ESMO) 年会上以口头报告的形式公布。2019 年 11 月, 索凡替尼的新药上市申请获国家药监局受理 (clinicaltrials.gov 注册号 [NCT02588170](#)), 并其后获得优先审评资格。

中国胰腺神经内分泌瘤研究: 2016 年, 和黄医药在中国启动了一项关键性 III 期注册研究 SANET-p, 入组患者为低级别或中级别晚期胰腺神经内分泌瘤患者。主要研究终点为 PFS。和黄医药计划于 2020 年上半年开展一项中期分析, 并在 2020 年完成患者入组工作 (clinicaltrials.gov 注册号 [NCT02589821](#))。

美国与欧洲神经内分泌瘤研究: 由于索凡替尼以神经内分泌瘤为适应症的 II 期及 III 期中国临床试验数据令人鼓舞 (clinicaltrials.gov 注册号 [NCT02267967](#)), 且美国 II 期临床试验进展顺利 (clinicaltrials.gov 注册号 [NCT02549937](#)), 和黄医药计划在美国开展索凡替尼在神经内分泌瘤患者中的注册性研究。

中国胆道癌研究: 2019 年 3 月, 和黄医药启动了一项 IIb/III 期临床试验, 旨在对比索凡替尼和卡培他滨治疗一线化疗失败晚期胆道癌患者的疗效和安全性。该研究的主要终点为总生存率 (OS) (clinicaltrials.gov 注册号 [NCT03873532](#))。

免疫联合疗法: 2018 年 11 月及 2019 年 9 月, 和黄医药达成了[数个合作协议](#), 以评估索凡替尼联合 PD-1 单克隆抗体的安全性、耐受性和疗效。其中包括与上海君实生物医药科技股份有限公司在全球共同开发索凡替尼与拓益联合疗法的合作协议, 及与信达生物制药在全球共同开发达伯舒联合疗法的合作协议。拓益及达伯舒均已在中国获批。

关于和黄医药

和黄中国医药科技有限公司 (简称“和黄医药”或“Chi-Med”) (AIM/纳斯达克: HCM) 是一家创新型生物医药公司, 致力于药品的研究、开发、生产和销售。和记黄埔医药 (上海) 有限公司是和黄医药的创新药研发平台, 现有一支约 490 人的研发团队, 专注于研发和商业开发治疗癌症和自身免疫性疾病的靶向创新药物和免疫疗法, 目前共有 8 个抗癌类候选药物进入临床阶段, 正在全球开展临床研究。和黄医药的商业平台负责处方药和健康类消费品在中国的生产和营销, 销售网络覆盖中国广大地区医院。

和黄医药总部位于中国香港, 在伦敦证券交易所 AIM 和美国纳斯达克全球精选市场均已上市。了解更多详情请访问: www.chi-med.com。

前瞻性陈述

本新闻稿包含 1995 年《美国私人证券诉讼改革法案》“安全港”条款中定义的前瞻性陈述。这些前瞻性陈述反映了和黄医药目前对未来事件的预期, 包括对索凡替尼与特瑞普利单抗联合治疗临床开发的预期、索凡替尼的新药上市申请是否获批及是否在中国上市以治疗非胰腺神经内分泌瘤的预期、索凡替尼针对非胰腺神经内分泌瘤、胰腺神经内分泌瘤及其他适应症的进一步临床研究计划、对此类研究是否能达到其主要或次要终点的预期, 以及对此类研究完成时间和结果发布的预期。前瞻性陈述涉及风险和不确定性。此类风险和不确定性包括下列假设: 支持索凡替尼获批用于在中国治疗非胰腺神经内分泌瘤的新药上市申请的数据充足性、在中国优先审评中及美国和其他地区获得快速审批的潜力、索凡替尼的安全性、索凡替尼成为治疗非胰腺神经内分泌瘤患者治疗新标准的潜力、实现及完成索凡替尼进一步临床开发计划的能力、在中国或其他地区推出上市的可能性及上市时间等。当前和潜在投资者请勿过度依赖这些前瞻性陈述, 这些陈述仅在截至本新闻稿发布当日有效。有关这些风险和其他风险的进一步讨论, 请查阅和黄医药向美国证券交易委员会和 AIM 提交的文件。无论是否出现新信息、未来事件或情况或其他因素, 和黄医药均不承担更新或修订本新闻稿所含信息的义务。

联络方法

投资者咨询

李健鸿, 高级副总裁

+852 2121 8200

郑嘉惠, 副总裁

+1 (973) 567 3786

David Dible, Citigate Dewe Rogerson

+44 7967 566 919 (手机)

david.dible@citigatedewerogerson.com

Xuan Yang, Solebury Trout

+1 (415) 971 9412 (手机)

xyang@troutgroup.com

传媒咨询

英国及欧洲 – Anthony Carlisle, Citigate Dewe Rogerson

+44 7973 611 888 (手机)

anthony.carlisle@cdrconsultancy.co.uk

美洲 – Brad Miles, Solebury Trout

+1 (917) 570 7340 (手机)

bmiles@troutgroup.com

中国香港及亚洲其他地区 (不包括中国大陆)

– 卢志伦, 博然思维集团

+852 9850 5033 (手机)

jlo@brunswickgroup.com

– 周怡, 博然思维集团

+852 9783 6894 (手机)

yzhou@brunswickgroup.com

中国大陆 – 沈雁翎, 爱德曼公关公司

+86 136 7179 1029 (手机)

sam.shen@edelman.com

任命保荐人

Atholl Tweedie, Panmure Gordon (UK) Limited

+44 (20) 7886 2500