

# 天境生物将于第63届美国血液学会(ASH)年会公布来佐利单抗与利妥昔单抗联合治疗非霍奇金淋巴瘤的最新 临床研究成果

11月 4. 2021

- 来佐利单抗是由天境生物自主研发的一款差异化CD47抗体, 目前与艾伯维正在全球范围内进行联合开发
- 天境生物将在ASH 2021年会报告来佐利单抗与利妥昔单抗联合治疗非霍奇金淋巴瘤临床研究的初步安全性和积极疗效数据
- 天境生物将于2021年12月14日晚上8点召开中文投资者电话会议

中国上海和美国盖瑟斯堡 - 2021年11月4日 – 天境生物("公司")(纳斯达克股票代码:IMAB)是一家从临床阶段正迈向商业化的生物药公司,致力于创新生物药的靶点生物学研究、抗体工艺及中美临床开发和产品商业化,为全球范围内需求迫切的癌症治疗领域,提供新型有效的治疗手段。公司今天宣布,将于2021年12月11日至14日举行的第63届美国血液学会年会(ASH 2021)期间,公布其自主研发的、差异化的CD47抗体来佐利单抗(lemzoparlimab,也称为TJC4)与利妥昔单抗(Rituxan®)联合治疗复发或难治性非霍奇金淋巴瘤(NHL)的美国临床研究的初步安全性和积极疗效数据。

作为一项正在中美两地开展的国际多中心试验(IMCT),目前来佐利单抗与利妥昔单抗联合治疗非霍奇金淋巴瘤的临床研究(NCT03934814)的美国患者招募工作进展顺利,该研究已拓展至中国于近期启动并完成首例患者给药,按研究计划有望于2022年在中国进入注册临床试验阶段。

摘要详细内容敬请查看2021美国血液学会年会官方网站, 报告详细信息如下:

标题	Lemzoparlimab, a Differentiated Anti-CD47 Antibody in Combination with Rituximab in Relapsed and Refractory Non-Hodgkin's Lymphoma: Initial Clinical Results
场	623. Mantie Cell, Follicular, and Other Indolent B Cell Lymphomas: Clinical and Epidemiological: Poster III
摘要编 号	3542
报告者	美国阿拉巴马大学伯明翰分校Amitkumar Mehta博士
报告日 期	2021年12月13日(星期一)
目	美国乐部的间
报告地 点	乔治亚世界会议中心B5大厅

天境生物诚邀所有投资者及分析师参加将于2021年12月14日晚上8点召开的中文电话会议, 讨论此次公布的临床数据。

###

## 关于CD47和来佐利单抗

CD47是一种广泛表达于多种癌细胞表面的糖蛋白,通过与肿瘤吞噬细胞表面SIRPα连接释放"不要吃我"信号,阻止巨噬细胞吞噬作用。CD47抗体因可以阻断此信号,使巨噬细胞攻击肿瘤细胞,故成为目前最有开发前景的肿瘤免疫靶点之一。但CD47抗体在攻击肿瘤细胞的同时,会与正常红细胞的结合从而引起血液学副作用,如严重贫血,这使得CD47抗体作为癌症治疗手段的研发和临床应用受到阻碍。天境生物的科学家突破性的发现了一种独特的CD47抗体来佐利单抗,其能有效地靶向肿瘤细胞,同时将对红细胞产生的不良影响降至最低,从而可避免严重贫血。

目前,除了正在中国进行的急性骨髓性白血病(AML)临床试验以外,天境生物同时也在美国开展来佐利单抗与Keytruda®(派姆单抗)联合治疗实体瘤、以及在中国开展来佐利单抗与Rituxan®(利妥昔单抗)联合治疗淋巴瘤的研究。

2020年9月, 天境生物与艾伯维就来佐利单抗的开发和商业化建立广泛的全球战略合作关系。根据合作协议, 双方将合作设计并进一步在全球范围开展临床试验, 以评估来佐利单抗在多种癌症中的治疗潜力。截至2021年4月, 艾伯维已成为来佐利单抗美国临床研究的申办方。

## 关于天境生物

天境生物(纳斯达克股票代码:IMAB)是一家创新的国际生物科技公司,聚焦肿瘤免疫领域差异化创新生物药的研发、生产和商业化。公司以"持续开发创新生物药,真正改变患者生活"为使命,在"快速产品上市"和"快速概念验证"的双轮策略驱动下,通过自主研发和全球授权合作等多元化模式,迅速建立起

拥有超过15个具有全球竞争力的创新药研发管线。凭借领先的新药研发实力以及正在快速推进的GMP生产能力和商业化布局,公司正迅速从临床阶段生物科技公司成长为覆盖全产业链的综合性全球生物制药公司,在上海(总部)、北京、杭州、广州、丽水、香港均设有办公室,并在美国马里兰州和加州圣迭戈设有研发中心并形成美国研发总部。更多信息请访问http://ir.i-mabbiopharma.com并关注天境生物领英、推特及微信官方账号。

#### 天境生物前瞻性声明

本新闻稿包含根据《1995 年私人证券诉讼改革法案》以及其他联邦证券法律下定义的前瞻性声明,包括有关来佐利单抗的临床前研究,临床试验数据对患者产生的潜在影响,天境生物有关来佐利单抗单抗的进展及预期的临床开发计划、药政里程碑及商业化。由于各种重要因素的影响,实际结果可能与前瞻性声明有重大差异。这些因素包括但不限于以下事项的风险:天境生物证明其候选药物安全性和疗效的能力;候选药物的临床结果可能不支持进一步开发或新药上市审批:相关监管机构就天境生物候选药物的监管审批作出决定的内容和时间;天境生物的候选药物(如能获批)获得商业成功的能力;天境生物对其技术和药物知识产权保护获得和维护的能力;天境生物依赖第三方进行药物开发、生产和其他服务的情况;天境生物有限的运营历史和获得进一步的运营资金以完成候选药物开发和商业化的能力;新冠病毒对公司临床开发、商业以及其他业务运营带来的影响;以及天境生物在最近年度报告20-F表格中"风险因素"章节里更全面讨论的各类风险;以及天境生物向美国证券交易委员会期后呈报中关于潜在风险、不确定性以及其他重要因素的讨论。所有前瞻性声明基于天境生物目前掌握的信息,除非法律另有要求,天境生物没有因新信息、日后事件或其他原因而公开更新或修订任何前瞻性声明的义务。

### 天境生物联系人

龙江, 首席财务官

iohn.long@i-mabbiopharma.com

+86 21 6057 8000

冯琦, 首席传播官

gigi.feng@i-mabbiopharma.com

+86 21 6057 8000

#### 投资者咨询

The Piacente Group, Inc.

Emilie Wu

E-mail: emilie@thepiacentegroup.com

Office line: +86 21 6039 8363