



## 新聞稿

### 亞獅康 *Varlitinib* 榮獲 2017 ESMO 亞洲大會頒布之最佳海報

2018 年 1 月 2 日，新加坡 - 專注於開發亞洲盛行疾病亦屬歐美孤兒藥適應症，位於臨床階段之生物製藥公司亞獅康-KY(6497)今日宣布於 2017 年歐洲臨床腫瘤學會之亞洲大會(ESMO Asia)提交 HER2 陽性轉移性乳癌患者之相關摘要，榮獲移轉類乳癌之最佳海報獎。

*Varlitinib* 是酪氨酸激酶受體(RTKs) HER 家族的強效可逆式小分子抑制劑。此第二期臨床試驗比較 *varlitinib* 合併 *capecitabine* (VC) 及 *lapatinib* 合併 *capecitabine* (LC) 於使用賀癌平治療失敗後患者的療效及安全性。

摘要詳細內容如下：

**標題：**第二期多中心臨床試驗針對患者使用賀癌平治療失敗後，對照使用 *varlitinib* 合併 *capecitabine* 及 *lapatinib* 合併 *capecitabine*

**摘要號：**987

摘要全文請參考以下連結：

<https://cslide.ctimeetingtech.com/asia2017/attendee/confcal/presentation/list?r=pt~23>

### 本文結束

#### 公司聯絡人

Chris Fang 方巧文

ASLAN Pharmaceuticals

Tel: +886 2 2758 3333

E-mail: [media@aslanpharma.com](mailto:media@aslanpharma.com)

#### 媒體聯絡人

Emma Thompson / Stephanie Tan

Spurwing Communications

Tel: +65 6340 7287

Email: [ASLAN@spurwingcomms.com](mailto:ASLAN@spurwingcomms.com)

#### 美國投資人聯絡人

Robert H. Uhl

Westwicke Partners

Tel: +1 858 356 5932

Email: [robert.uhl@westwicke.com](mailto:robert.uhl@westwicke.com)

#### 關於 ASLAN001

*Varlitinib* 是 EGFR、HER2、HER3 和 HER4 的強效可逆式小分子抑制劑。在許多種癌症經常可發現 EGFR 與 HER2 過度表現或持續活化的現象，有這種現象的病人大多臨床癒後不佳；因此透過 *varlitinib* 抑制 HER 受體的活性後，有望達到腫瘤縮小及延長存活期之效。*Varlitinib* 進行中的研究包括膽道癌、乳癌和胃癌。*Varlitinib* 已獲得美國食品藥物管理局授予膽管癌與胃癌孤兒藥資格認定，並已取得韓國食品藥物安全部(MFDS)用於治療膽道癌之孤兒藥資格認定。

#### 關於亞獅康

亞獅康為專注於亞洲盛行之癌症，開發免疫療法與標靶抗癌藥物之生物科技公司。亞獅康總部設於新加坡，在台灣、澳洲及中國建立據點形成跨區域平台，協助進行各區域臨床開發。亞獅康正在開發五項藥物，包含多項適應症，包括膽道癌、胃癌及大腸直腸癌，進度最快的為樞紐試驗。亞獅康的合作夥伴包括 Array BioPharma, Bristol-Myers Squibb, Almirall 與 CSL。欲獲得更多資訊，請參考 [www.aslanpharma.com](http://www.aslanpharma.com)



### 警示聲明

所有由亞獅康所發送的資料與訊息僅供參考使用，亞獅康會盡力確保其正確性與完整性，惟無法完全保證。亞獅康不針對本資料中提及人員或單位，其能力或適當性作任何推薦。本資料之內容不構成邀請、建議投資或交易亞獅康發行之有價證券。若您有投資亞獅康的意願，請參考本公司在公開資訊觀測站上公佈的資訊。所有可歸因於本公司或代表本公司之人的前瞻性陳述，均以此警示聲明確限制。敬告讀者，切勿過度依賴此類前瞻性陳述；此類陳述本質上即不值得信賴，請勿依賴這些陳述。任何此類前瞻性陳述係根據亞獅康做該陳述時，對未來事件之期望、假設、估計及預測。實際結果將受各種風險及不確定性影響，而多數影響因素皆於亞獅康掌控之外，因此可能與前瞻性陳述中表達者截然不同。亞獅康並無義務更新或以其他方式修訂任何前瞻性陳述，以反映非預期事件的發生或任何其他原因。