

新聞稿

亞獅康-KY 將於歐洲腫瘤醫學會年會進行 VARLITINIB 與 ASLAN003 壁報發表

2018 年 10 月 9 日，新加坡 – 專注於開發亞洲盛行與歐美孤兒疾病癌症、位於臨床階段之生物製藥公司亞獅康-KY (6497.TT, NASDAQ: ASLN)今日宣布將於歐洲腫瘤醫學會(ESMO) 2018 年會發表兩項分別有關 *varlitinib* 與 ASLAN003 之壁報。此次年會將於 10 月 19-23 日在德國慕尼黑舉行。

Varlitinib 為鎖定人類表皮生長因子受器 HER1、HER2 與 HER4 的強效泛 HER 抑制劑。本次展出的壁報將發表有關 *varlitinib* 一期臨床試驗的新數據，此項試驗係探討 *varlitinib* 合併 *oxaliplatin* 與 *capecitabine* (COX)或合併 *oxaliplatin* 與 5-FU (FOL)於晚期實體瘤之安全性、耐受性與其最大耐受劑量(MTD)。這項研究者發起的試驗由 Matthew Chau Hsien Ng 醫師主持，由亞獅康-KY 和新加坡國家醫療研究委員會協助執行。

本次報告包含 30 名受試者，先前接受過的療法數量中位數為 3。可評估治療反應的受試者共有 28 名，其中 3 名出現部分反應(PR)，16 名達疾病穩定(SD)，疾病控制率(部分反應或疾病穩定至少 12 週)為 46%。*Varlitinib* 合併 COX 和 FOL 使用的最大耐受劑量為 300mg BID，對於膽道癌與大腸直腸癌患者有觀察到持久的療效，其中 5 名受試者的無進展生存期(PFS)超過 220 天，最高長達 645 天。

ASLAN003 為一口服、強效的二氫乳清酸脫氫酶(DHODH)抑制劑，可望成為急性骨髓性白血病(AML)治療領域中之同級首見療法。ASLAN003 已在 AML 細胞株、人源腫瘤異種移植模型及從病患取得的 AML 未成熟芽細胞上展現可誘導分化的現象。在第二篇展出的壁報中，亞獅康-KY 則將發表 ASLAN003 2A 期臨床試驗之試驗設計。此項進行中試驗主要係探討 ASLAN003 單獨使用時對於無法接受標準治療的 AML 患者之最佳劑量。

壁報之詳細資訊如下：

壁報編號: 430P

摘要標題: *Varlitinib* 合併 *Oxaliplatin* 與 *Capecitabine*(COX)或 *Oxaliplatin* 與 5-FU (FOL)於晚期實體腫瘤之一期試驗

場次: Breast cancer - early stage, locally advanced & metastatic, CNS tumours, Developmental therapeutics, Genitourinary tumours - prostate & non-prostate, Palliative care, Psycho-oncology, Public health policy, Sarcoma, Supportive care

日期: 2018 年 10 月 22 日，歐洲中部時間(CET)12:45 – 13:45

地點: 德國慕尼黑國際會議中心 ICM München A3 館海報展示區

壁報編號: 1043TiP

摘要標題: ASLAN003 於急性骨髓性白血病之 2A 期劑量優化試驗



場次: Biomarkers, Gynaecological cancers, Haematological malignancies, Immunotherapy of cancer, New diagnostic tools, NSCLC – early stage, locally advanced & metastatic, SCLC, Thoracic malignancies, Translational research

日期: 2018 年 10 月 20 日, 歐洲中部時間(CET)12:30 – 13:30

地點: 德國慕尼黑國際會議中心 ICM München A3 館海報展示區

摘要詳情可至 <https://www.esmo.org/> 查閱。

本文結束

媒體聯絡人

Emma Thompson

Spurwing Communications

Tel: +65 6340 7287

Email: ASLAN@spurwingcomms.com

Robert Uhl

Westwicke Partners

Tel: +1 858 356 5932

Email: robert.uhl@westwicke.com

Chris Fang

ASLAN Pharmaceuticals

Tel: +886 2 2758 3333

E-mail: media@aslanpharma.com

關於 *Varlitinib* (ASLAN001)

Varlitinib (ASLAN001)為鎖定人類表皮生長因子受器HER1、HER2、HER3與HER4的強效、口服、可逆式小分子泛HER家族抑制劑。這些受器在許多腫瘤中呈現突變或過度表現，此可能導致腫瘤過度或不受控增生。因此當藉由*varlitinib*抑制HER受器的活性，將可望抑制腫瘤增生並控制其生長。*Varlitinib*目前正在進行胃癌、膽道癌、乳癌與大腸直腸癌之研究。*Varlitinib*於胃癌與膽道癌的亞型-膽管癌和已取得美國孤兒藥資格認定，以及韓國食品藥物安全部(MFDS)膽道癌之孤兒藥資格認定。

關於 ASLAN003

ASLAN003為一口服、強效的二氫乳清酸脫氫酶(DHODH)抑制劑，可望成為急性骨髓性白血病(AML)治療領域中之同級首見療法。亞獅康於2013年自Almirall取得ASLAN003授權，擁有除去外用和皮膚用藥之其他適應症之全球權利。AML為一種原發於骨髓細胞的癌症，疾病特徵為異常白血球的快速增生，佔據骨髓而影響正常血球生成。亞獅康-KY目前正在執行ASLAN003於AML之二期臨床試驗，並持續針對DHODH相關實體腫瘤適應症進行探討。

關於亞獅康-KY

亞獅康-KY(6497)為專注於臨床階段腫瘤藥物，並開發具有全球市場之新穎療法的生物製藥公司。亞獅康-KY鎖定在亞洲盛行且在歐美為孤兒疾病之癌症。亞獅康-KY由經驗豐富的管理團隊及全球製藥專家帶領，總部設於新加坡，在台灣及中國設有據點。亞獅康-KY擁有四項候選藥物，分別鎖定癌症生長路徑、新穎免疫檢查點與代謝路徑，其中經確效的生長路徑可望拓展癌症市場新份額。亞獅康的合作夥伴包括Array BioPharma、Bristol-Myers Squibb(BMS)、Almirall及CSL。欲獲得更多資訊，請參考www.aslanpharma.com

前瞻性聲明



本新聞稿及相關財務資訊(如有)包含前瞻性陳述。該等陳述係基於本公司管理階層目前之看法及期待。該等前瞻性陳述包括但不限於本公司之商業策略、本公司發展並商品化候選藥物之計畫、本公司候選藥物之安全性與功效、本公司向主管機關提出申請及核准之計畫與時程、及本公司候選藥物規模及市場成長之可能性。本公司之預估、規劃及其他前瞻性陳述係依據管理階層目前之假設以及對未來事件或趨勢之預估，這些假設及預期亦會受到公司經營、策略、營運、財務績效、先天性已知及未知風險、不確定性所影響。項目實際成果及時程，可能與前瞻性陳述所估計的內容產生重大差異。該等重大差異，係肇因於風險及不確定因素，包括但不限於向美國證券交易委員會提交之申請及報告中所提到之風險因素(證管會檔案編號：001-38475)，該等申請及報告亦包括本公司於2018年5月8日向美國證券交易委員會提交之公開說明書(版本日期為2018年5月8日)。

除了歷史資訊外，本新聞稿中所有之陳述皆為前瞻性陳述，在某些情形下，您可以藉由特定的字詞，例如「將」、「期待」、「擬」、「計畫」、「目標」、「相信」、「預估」、「潛在」、「繼續」與「發展」，或前述字詞之反義字，或其他用以辨別關於未來之陳述之類似字詞，以判斷前瞻性陳述。本新聞稿中的前瞻性陳述，僅代表本公司於該日之觀點，本公司目前在法律許可之範圍內，並無更新該等前瞻性陳述之義務。