

新聞稿

亞獅康-KY 於歐洲腫瘤醫學會年會發表之新數據顯示 **VARLITINIB** 在曾接受多次治療的膽道癌與大腸直腸癌病患展現良好成效

2018 年 10 月 22 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 (NASDAQ:ASLN, TPEX:6497) 今日宣布發表 *varlitinib* 一期臨床試驗新數據，此項進行中的試驗係探討 *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)。研究成果今日於 2018 年歐洲腫瘤醫學會年會(ESMO)以壁報形式公布，本項研究顯示 *varlitinib* 用於晚期腫瘤患者具有良好之療效。

這項研究者發起的試驗由黃超賢(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。該試驗包含 30 名受試者，其 ECOG 之評分中位數為 1，先前接受過之療法數量中位數為 3。受試者在此試驗中接受 *varlitinib* 合併 COX 或 FOL 持續 18 週的治療，療程結束後以 *varlitinib* 單一療法繼續接受治療。最常見的不良反應為疲勞、厭食和腹瀉，有 7% 的患者發生 3/4 級的腹瀉。

在可評估治療反應的 28 名受試者中，3 名 (11%) 出現部分反應(PR)，16 名(57%)達疾病穩定(SD)，而其中 10 名 (36%) 出現持續時間超過 18 週的部分反應或疾病穩定。*Varlitinib* 合併 COX 與 FOL 的最大耐受劑量為 300mg，每日口服兩次。在膽道癌與 HER2 過度表現的大腸直腸癌患者中有觀察到持久的療效，其中 7 名受試者的無惡化存活期超過 24 週，最高長達 92 週，而以上 7 名受試者均曾接受過含鉑化療。截至 2018 年 4 月 12 日(壁報數據最後更新日期)，有 4 名受試者仍在試驗中，完整的研究結果預計於 2019 年上半年出爐。

亞獅康-KY 營運長 Mark McHale 博士表示：「亞獅康團隊對於能在先前接受過多次治療的患者身上觀察到這樣的治療反應及持久的疾病控制感到備受鼓舞，我們在這項研究中觀察到的初步治療效果顯示 *varlitinib* 可望為晚期膽道癌與 HER2 過度表現的大腸直腸癌病患提供新的治療選擇。」

如欲查詢本次展出壁報之詳情(壁報標題: *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)，請至亞獅康-KY 官網查看: www.aslanpharma.com。

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

Michael Chiang
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。