



新聞稿

亞獅康 VARLITINIB 壁報將於 2019 歐洲腫瘤醫學會亞洲年會進行發表

2019 年 9 月 10 日，新加坡 – 聚焦於臨床階段腫瘤及免疫學之臨床階段生物製藥公司亞獅康-KY (NASDAQ:ASLN, TPEX:6497) 今日宣布將於 2019 歐洲腫瘤醫學會(ESMO)亞洲年會發表一篇有關主要候選藥物 *varlitinib* 的壁報。本次年會將於 11 月 22 日至 24 日在新加坡舉行。

壁報數據將分析先前以 *trastuzumab* 治療的 *HER2* 陽性轉移性乳癌患者中每個腫瘤位置上腫瘤體積之變化，以此比較 *varlitinib* 合併 *capecitabine* 和 *lapatinib* 合併 *capecitabine* 的治療反應。

此篇壁報(Abstract #681) 標題為「The challenge of evaluating new targeted therapies: Opportunities in stratifying the therapeutic response per tumor location」。11 月 19 日歐洲中部夏令時間 17:05 後可點此查看全文 <https://www.esmo.org/Conferences/ESMO-Asia-Congress-2019>。

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

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*目前正在進行膽道癌、乳癌與大腸直腸癌之研究。*Varlitinib*於膽道癌的亞型-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擁有三項候選藥物，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2019年4月29日向美國證券交易委員會提交之截至2018年12月31日之年報(20-F)。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。

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。