



## 新聞稿

### 亞獅康-KY 宣布自中華民國證券櫃檯買賣中心下櫃並將第一上市市場轉移至美國那斯達克

2020年7月17日，新加坡－聚焦於臨床階段腫瘤及免疫學並致力於開發創新療法來改變患者生活之臨床階段生物製藥公司亞獅康-KY (NASDAQ:ASLN, TPEX:6497)今日宣布因接獲財團法人中華民國證券櫃檯買賣中心(下稱“櫃買中心”)終止有價證券櫃檯買賣通知，未來第一上市市場將轉移至美國那斯達克全球市場(Nasdaq Global Market)。上述有價證券終止櫃檯買賣一事並不影響亞獅康-KY 之美國存託憑證(ADSs)持續於美國那斯達克市場掛牌及交易。同時，台灣股東可以選擇將持有之亞獅康-KY 股票轉換為美國存託憑證。

亞獅康-KY 執行長傅勇博士表示：「在 2017 年我們選擇了到台灣來掛牌上櫃，係因過去亞獅康-KY 的主要研發項目集中在亞洲區盛行的疾病，且當時櫃買中心吸引了許多優秀的生技公司在台掛牌並且形成聚落。如今，亞獅康-KY 轉而致力於研發有潛力解決全球龐大療法尚未被滿足的疾病，並準備於 2021 年啟動 ASLAN004 針對異位性皮膚炎的第 2b 期臨床試驗，該試驗主要會在美國進行。自 2018 年亞獅康-KY 在美國首次公開發行至今，我們在美國市場籌資的金額約為在台灣籌資金額的兩倍，最近六個月以來亞獅康-KY 在美國的股票成交量也是台灣的近十倍。我們相信那斯達克作為全球領先生物技術股票交易所的聲譽，能在我們實現各項研發產品組合接近重要里程碑時、提供更大的財務籌資靈活性。」

櫃買中心於審查亞獅康-KY 2020 年上半年的財務報告後發布本公司有價證券終止櫃檯買賣之下櫃通知。根據相關規定，本公司公告申報最近期財務報告顯示淨值為負數，櫃買中心即依相關規定公告自 109 年 8 月 25 日起終止本公司普通股股票在證券商營業處所買賣。

亞獅康-KY 預定於 2020 年 9 月 4 日召開股東臨時會決議撤銷亞獅康-KY 在台公開發行並修改公司章程。亞獅康-KY 設立於開曼群島，在台灣以外國發行人的身分掛牌上櫃。因此，當金管會證期局核准撤銷公開發行後，亞獅康-KY 將不再受台灣法規的約束，但將繼續受到開曼群島法律以及美國證券交易委員會和那斯達克交易所相關法規的規範。亞獅康-KY 未來營運方式將與其他在那斯達克掛牌的外國發行公司相同。在此期間，亞獅康-KY 美國存託憑證在那斯達克交易所持續掛牌及交易將不受影響。

依據 7 月 16 日的收盤價，亞獅康-KY 在台灣的股票交易價格為新台幣 7.96 元，而在美國存託憑證的交易價格為 1.85 美元，折合新台幣約為每股 10.87 元。

所有亞獅康-KY 股東均有權利依本公司董事會決議之轉換辦法將其最後櫃檯買賣交易日當天所持股份，依本公司美國存託憑證表彰之普通股股數，如數轉換為美國存託憑證；若無轉換意願之股東也可以選擇在接下來的 40 天內出售持股。關於詳細股份轉換辦法暨投資人常見問題 Q&A，請參考亞獅康-KY 官方網站 <http://aslanpharma.com/zh/investors/shareholder-services/> - 投資人關係-股東服務專區。

本文結束



## 媒體聯絡人

**Emma Thompson**  
Spurwing Communications  
Tel: +65 6751 2021  
Email: [ASLAN@spurwingcomms.com](mailto:ASLAN@spurwingcomms.com)

**王皓德 Peter**  
經湛公關  
Tel: +886 2 2766 1500  
E-mail: [peter@clavis.com.tw](mailto:peter@clavis.com.tw)

## 關於亞獅康-KY

ASLAN Pharmaceuticals (Nasdaq:ASLN, TPEX:6497) — 聚焦於臨床階段腫瘤及免疫學並致力於開發創新療法來改變患者生活之臨床階段生物製藥公司(NASDAQ:ASLN, TPEX:6497)。亞獅康-KY由經驗豐富的管理團隊及全球製藥專家帶領，旗下的臨床試驗藥品組合包括針對異位性皮膚炎與其它免疫適應症進行開發的同級首見之單株抗體療法ASLAN004，以及一款鎖定腫瘤的小分子抑制劑。亞獅康-KY的合作夥伴包括Almirall、Array BioPharma、Bristol-Myers Squibb(BMS)及CSL。欲獲得更多資訊，請參考[www.aslanpharma.com](http://www.aslanpharma.com)。

## 前瞻性聲明

本新聞稿係為譯本，相關內容及前瞻性聲明均以本公司英文版新聞稿為主。本新聞稿及相關財務資訊包含各項前瞻性陳述。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對本公司正在進行的臨床試驗、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的時程、範圍、進行和結果的陳述。該等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2020年4月16日向美國證券交易委員會提交之截至2019年12月31日之年報(20-F)。

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。