



新聞稿

亞獅康-KY 任命醫學博士 KENNETH KOBAYASHI 為公司醫學長

2020年8月3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) 今日宣布任命 Kenneth Kobayashi 博士為醫學長(Chief Medical Officer)。Kobayashi 博士將在加州主導亞獅康在全球各地的產品臨床研發項目，包括研發中的主力產品 ASLAN004，ASLAN004 是一種針對異位性皮膚炎(AD)的抗體，可以阻斷 IL-13 受體。

Kenneth Kobayashi 博士是一位皮膚科專家，在新藥研發、臨床實務及法規事務等領域已有超過 25 年經驗。此前他曾於禮來(Eli Lilly)子公司 Dermira 擔任資深醫學總監(Senior Medical Director)，負責開發治療異位性皮膚炎的單株抗體 lebrikizumab，期間還支援 5 項第三期查驗登記試驗，以及兩種新化合物的臨床前與早期臨床開發。

在加入 Dermira 之前，Kenneth Kobayashi 博士曾於諾華(Novartis)的免疫、肝臟與皮膚相關全球開發部門擔任臨床開發醫學總監(Clinical Development Medical Director)，協助 anti-IL-17C 和 anti-IgE 單株抗體的開發計畫。他也曾在 LEO Pharma 歷任多項資深與掌管全球事務的主管職務，並於渥太華大學(University of Ottawa)及渥太華醫院(Ottawa Hospital)皮膚科擔任副教授、系主任及科主任。

亞獅康-KY 執行長傅勇博士表示：「我們很高興地歡迎 Kenneth Kobayashi 博士加入團隊，也期待與他合作進行 ASLAN004 針對異位性皮膚炎的晚期臨床試驗。他曾參與開發其他治療異位性皮膚炎的創新生物製劑，可為我們帶來強大的產業技術與人脈，還有他身為皮膚科專家的獨特洞見。任命 Kenneth Kobayashi 博士對亞獅康來說是重大的一步，我們將逐步提高在美國市場的能見度，以便於 2021 年啟動全球 2b 期臨床試驗。」

亞獅康-KY 醫學長 Kenneth Kobayashi 博士指出：「很高興能加入亞獅康並領導 ASLAN004 的全球開發計畫，我相信這個計畫有潛力成為治療異位性皮膚炎和其他適應症的最佳療法。我期盼能與團隊密切合作，為今年下半年取得異位性皮膚炎多劑量遞增藥物試驗的重要臨床數據做好準備，並規劃其他適應症的研究。」

Kenneth Kobayashi 博士於英屬哥倫比亞大學(University of British Columbia)完成皮膚科住院醫師訓練，並曾在渥太華國防醫學中心(National Defence Medical Centre)擔任總住院醫師。現為渥太華大學醫學系兼任教授，也是加拿大皇家內科醫師和外科醫師學院(Royal College of Physicians and Surgeons of Canada)與美國皮膚病學會(American Academy of Dermatology)的院士。

本文結束

媒體聯絡人

Emma Thompson
Spurwing Communications
Tel: +65 6751 2021
Email: ASLAN@spurwingcomms.com

王皓德 Peter
經港公關
Tel: +886 2 2766 1500
E-mail: peter@clavis.com.tw

關於亞獅康-KY

ASLAN Pharmaceuticals (Nasdaq:ASLN, TPEX:6497) 一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。

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。