

## 新聞稿

### 亞獅康-KY 將於歐洲腫瘤醫學會年會發表 VARLITINIB 新數據

2019年7月31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)年會進行一篇有關 *varlitinib* 之壁報發表。本次年會將於 9 月 27 日至 10 月 1 日在西班牙巴塞隆納舉行。

此篇壁報(Abstract #1311) 標題為「A phase I study of *varlitinib* (VAR; ASLAN001) an oral pan-HER tyrosine kinase inhibitor (TKI) combined with mFOLFIRI chemotherapy in advanced solid tumors」，並將由 Aaron Tan 醫師進行發表。

*Varlitinib* 為一鎖定人類表皮生長因子受器 HER1、HER2 與 HER4 之強效泛 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 modified irinotecan 與 infusional 5-fluorouracil (mFOLFIRI) 使用九個週期後採取 *varlitinib* 單一療法於晚期實體瘤之安全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。

摘要全文請參考以下連結 <https://www.esmo.org/>，壁報於 9 月 23 日歐洲中部夏令時間 00:05 可於此查看。

#### 本文結束

#### 媒體聯絡人

**Emma Thompson**  
Spurwing Communications  
Tel: +65 6340 7287  
Email: [ASLAN@spurwingcomms.com](mailto:ASLAN@spurwingcomms.com)

**Robert Uhl**  
Westwicke Partners  
Tel: +1 858 356 5932  
Email: [robert.uhl@westwicke.com](mailto:robert.uhl@westwicke.com)

**Michael Chiang**  
ASLAN Pharmaceuticals  
Tel: +886 2 3725 7766  
E-mail: [media@aslanpharma.com](mailto: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](http://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。