

百济神州宣布将在第 25 届欧洲血液学协会（EHA）年会上公布多项 BRUKINSA™（泽布替尼）和百泽安®（替雷利珠单抗）的临床及非临床数据

美国麻省剑桥和中国北京 – 2020 年 5 月 14 日 – 百济神州（纳斯达克代码：BGNE；香港联交所代码：06160），是一家处于商业阶段的生物科技公司，专注于用于癌症治疗的创新型分子靶向和肿瘤免疫药物的开发和商业化。公司今日宣布将在第 25 届欧洲血液学协会（EHA）线上年会上在一项口头报告以及八项海报展示中公布其 BTK 抑制剂 BRUKINSA™（泽布替尼）的临床及非临床数据，与抗 PD-1 抗体百泽安®（替雷利珠单抗）的临床数据。本次 EHA 线上年会将于 2020 年 6 月 11 至 14 日举行。

口头报告：

**标题：** ASPEN: Results of a Phase 3 Randomized Trial Of Zanubrutinib Versus Ibrutinib for Patients with Waldenström Macroglobulinemia (WM)  
**ASPEN 临床试验：** 泽布替尼对比伊布替尼用于治疗华氏巨球蛋白血症（WM）患者的 3 期随机临床试验结果

**摘要编号：** S225

**分会场标题：** Indolent and Mantle-Cell Non-Hodgkin Lymphoma – Clinical 惰性及套细胞性非霍奇金淋巴瘤——临床

**报告者：** Meletios Dimopoulos 医学博士，雅典大学（希腊）

海报展示：

**标题：** Updated Results of the ASPEN Trial from a Cohort of Patients with MYD88 Wild-Type Waldenström Macroglobulinemia  
**ASPEN 临床试验中携带 MYD88 野生型基因的华氏巨球蛋白血症患者亚组更新数据**

**摘要编号：** EP1180

**分会场标题：** Indolent and Mantle-Cell Non-Hodgkin Lymphoma – Clinical 惰性及套细胞性非霍奇金淋巴瘤——临床

**第一作者：** Meletios Dimopoulos 医学博士，雅典大学（希腊）

**标题：** Three-Year Follow-Up of Treatment-Naïve and Previously Treated Patients with Waldenström Macroglobulinemia (WM) Receiving Single Agent Zanubrutinib  
**泽布替尼单药治疗初治或既往接受过治疗的华氏巨球蛋白血症（WM）患者的三年随访结果**

**摘要编号：** EP1168

**分会场标题：** Indolent and Mantle-Cell Non-Hodgkin Lymphoma – Clinical 惰性及套细胞性非霍奇金淋巴瘤——临床

**第一作者：** Stephen Opat 内外全科医学士，莫纳什大学（澳大利亚）

**标题：** Phase 1/2 Study of Single-Agent Zanubrutinib in Patients with Relapsed/Refractory Marginal Zone Lymphoma

泽布替尼作为单药用于治疗复发/难治性边缘区淋巴瘤患者的 1/2 期临床试验  
摘要编号: EP1165  
分会场标题: Indolent and Mantle-Cell Non-Hodgkin Lymphoma – Clinical  
惰性及套细胞性非霍奇金淋巴瘤——临床  
第一作者: Alessandra Tedeschi 医学博士, Niguarda 癌症中心 (意大利)

**标题: Tislelizumab (BGB-A317) for Relapsed/Refractory Extranodal NK/T-Cell Lymphoma: Preliminary Efficacy and Safety Results from a Phase 2 Study**  
替雷利珠单抗 (BGB-A317) 用于治疗复发/难治性结外 NK/T 细胞淋巴瘤的 2 期临床试验初步有效性及安全性结果

摘要编号: EP1268  
分会场标题: Aggressive Non-Hodgkin Lymphoma – Clinical  
侵袭性非霍奇金淋巴瘤——临床  
第一作者: 黄慧强医学博士、理学博士, 中山大学

**标题: Tislelizumab (BGB-A317) for Relapsed/Refractory Peripheral T-Cell Lymphomas: Safety and Efficacy Results from a Phase 2 Study**  
替雷利珠单抗 (BGB-A317) 用于治疗复发/难治性外周 T 细胞淋巴瘤的 2 期临床试验安全性及有效性结果

摘要编号: EP1235  
分会场标题: Aggressive Non-Hodgkin Lymphoma – Clinical  
侵袭性非霍奇金淋巴瘤——临床  
第一作者: Pier Luigi Zinzani 医学博士、理学博士, 博洛尼亚大学 (意大利)

**标题: Biomarker Identification in Relapsed/Refractory Non-Germinal Center B-Cell-Like Diffuse Large B-Cell Lymphoma Treated with Zanubrutinib**  
泽布替尼用于治疗复发/难治性非生发中心 B 细胞型弥漫性大 B 细胞淋巴瘤患者的生物标志物鉴定

摘要编号: EP1246  
分会场标题: Aggressive Non-Hodgkin Lymphoma – Clinical  
侵袭性非霍奇金淋巴瘤——临床  
第一作者: 杨海燕医学博士, 浙江省肿瘤医院

**标题: Zanubrutinib (BGB-3111) in Combination with Rituximab in Patients with Relapsed/Refractory Non-Hodgkin Lymphoma**  
泽布替尼 (BGB-3111) 联合利妥昔单抗用于治疗复发/难治性非霍奇金淋巴瘤患者

摘要编号: EP1271  
分会场标题: Aggressive Non-Hodgkin Lymphoma – Clinical

第一作者： 侵袭性非霍奇金淋巴瘤——临床  
周剑锋医学博士，华中科技大学同济医学院

标题： **Outcomes of Relapsed/Refractory MCL Patients Treated with Zanubrutinib Monotherapy in the Second Line and in Later Lines: A Pooled Analysis from 2 Studies**  
泽布替尼作为单药用于治疗二线及以上复发/难治性套细胞淋巴瘤患者的结果：基于两项临床试验的汇总分析

摘要编号： EP1169

分会场标题： Indolent and Mantle-Cell Non-Hodgkin Lymphoma – Clinical  
惰性及套细胞性非霍奇金淋巴瘤——临床

第一作者： 周可树医学博士，河南省肿瘤医院

## 关于百济神州

百济神州是一家全球性、商业阶段的生物科技公司，专注于研究、开发、生产以及商业化创新性药物以为全世界患者提高疗效和药品可及性。百济神州目前在中国大陆、美国、澳大利亚和欧洲拥有 3800 多名员工，正在加速推动公司多元化的新型癌症疗法药物管线。目前，百济神州两款自主研发的药物，BTK 抑制剂 BRUKINSA™（泽布替尼）和抗 PD1 抗体药物百泽安®（替雷利珠单抗注射液）分别在美国和中国进行销售。此外，百济神州在中国正在或计划销售多款由安进公司、新基物流有限公司（隶属百时美施贵宝公司）以及 EUSA Pharma 授权的肿瘤药物。欲了解更多信息，请访问 [www.beigene.cn](http://www.beigene.cn)。

投资者联系人

周密

+86 10-5895-8058

ir@beigene.com

媒体联系人

吕磊

+86 10-6844-5311

media@beigene.com