

百濟神州宣佈將在第 25 屆歐洲血液學協會（EHA）年會上公佈多項 BRUKINSA™（澤布替尼）和百澤安®（替雷利珠單抗）的臨床及非臨床數據

美國麻省劍橋和中國北京 – 2020 年 5 月 14 日 – 百濟神州（納斯達克代碼：BGNE；香港聯交所代碼：06160），是一家處於商業階段的生物科技公司，專注於用於癌症治療的創新型分子靶向和腫瘤免疫藥物的開發和商業化。公司今日宣佈將在第 25 屆歐洲血液學協會（EHA）線上年會上在一項口頭報告以及八項海報展示中公佈其 BTK 抑制劑 BRUKINSA™（澤布替尼）的臨床及非臨床數據，與抗 PD-1 抗體百澤安®（替雷利珠單抗）的臨床數據。本次 EHA 線上年會將於 2020 年 6 月 11 至 14 日舉行。

口頭報告：

標題： ASPEN: Results of a Phase 3 Randomized Trial Of Zanubrutinib Versus Ibrutinib for Patients with Waldenström Macroglobulinemia (WM)
ASPEN 臨床試驗：澤布替尼對比伊布替尼用於治療華氏巨球蛋白血症（WM）患者的 3 期隨機臨床試驗結果

摘要編號： S225

分會場標題： Indolent and Mantle-Cell Non-Hodgkin Lymphoma – Clinical 惰性及套細胞性非霍奇金淋巴瘤——臨床

報告者： Meletios Dimopoulos 醫學博士，雅典大學（希臘）

海報展示：

標題： Updated Results of the ASPEN Trial from a Cohort of Patients with MYD88 Wild-Type Waldenström Macroglobulinemia
ASPEN 臨床試驗中攜帶 MYD88 野生型基因的華氏巨球蛋白血症患者亞組更新數據

摘要編號： EP1180

分會場標題： Indolent and Mantle-Cell Non-Hodgkin Lymphoma – Clinical 惰性及套細胞性非霍奇金淋巴瘤——臨床

第一作者： Meletios Dimopoulos 醫學博士，雅典大學（希臘）

標題： Three-Year Follow-Up of Treatment-Naïve and Previously Treated Patients with Waldenström Macroglobulinemia (WM) Receiving Single Agent Zanubrutinib
澤布替尼單藥治療初治或既往接受過治療的華氏巨球蛋白血症（WM）患者的三年隨訪結果

摘要編號： EP1168

分會場標題： Indolent and Mantle-Cell Non-Hodgkin Lymphoma – Clinical 惰性及套細胞性非霍奇金淋巴瘤——臨床

第一作者： Stephen Opat 內外全科醫學士，莫納什大學（澳大利亞）

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

澤布替尼作為單葯用於治療復發/難治性邊緣區淋巴瘤患者的 1/2 期臨床試驗

摘要編號: EP1165

分會場標題: Indolent and Mantle-Cell Non-Hodgkin Lymphoma – Clinical
惰性及套細胞性非霍奇金淋巴瘤——臨床

第一作者: Alessandra Tedeschi 醫學博士, Niguarda 癌症中心 (義大利)

標題: Tislelizumab (BGB-A317) for Relapsed/Refractory Extranodal NK/T-Cell Lymphoma: Preliminary Efficacy and Safety Results from a Phase 2 Study

替雷利珠單抗 (BGB-A317) 用於治療復發/難治性結外 NK/T 細胞淋巴瘤的 2 期臨床試驗初步有效性及安全性結果

摘要編號: EP1268

分會場標題: Aggressive Non-Hodgkin Lymphoma – Clinical
侵襲性非霍奇金淋巴瘤——臨床

第一作者: 黃慧強醫學博士、理學博士, 中山大學

標題: Tislelizumab (BGB-A317) for Relapsed/Refractory Peripheral T-Cell Lymphomas: Safety and Efficacy Results from a Phase 2 Study

替雷利珠單抗 (BGB-A317) 用於治療復發/難治性外周 T 細胞淋巴瘤的 2 期臨床試驗安全性及有效性結果

摘要編號: EP1235

分會場標題: Aggressive Non-Hodgkin Lymphoma – Clinical
侵襲性非霍奇金淋巴瘤——臨床

第一作者: Pier Luigi Zinzani 醫學博士、理學博士, 博洛尼亞大學 (義大利)

標題: Biomarker Identification in Relapsed/Refractory Non-Germinal Center B-Cell-Like Diffuse Large B-Cell Lymphoma Treated with Zanubrutinib

澤布替尼用於治療復發/難治性非生髮中心 B 細胞型瀰漫性大 B 細胞淋巴瘤患者的生物標誌物鑒定

摘要編號: EP1246

分會場標題: Aggressive Non-Hodgkin Lymphoma – Clinical
侵襲性非霍奇金淋巴瘤——臨床

第一作者: Haiyan Yang 醫學博士, 浙江省腫瘤醫院

標題: Zanubrutinib (BGB-3111) in Combination with Rituximab in Patients with Relapsed/Refractory Non-Hodgkin Lymphoma
澤布替尼 (BGB-3111) 聯合利妥昔單抗用於治療復發/難治性非霍奇金淋巴瘤患者

摘要編號: EP1271

分會場標題: Aggressive Non-Hodgkin Lymphoma – Clinical
侵襲性非霍奇金淋巴瘤——臨床

第一作者： 周劍鋒醫學博士，華中科技大學同濟醫學院

標題： **Outcomes of Relapsed/Refractory MCL Patients Treated with Zanubrutinib Monotherapy in the Second Line and in Later Lines: A Pooled Analysis from 2 Studies**
澤布替尼作為單葯用於治療二線及以上復發/難治性套細胞淋巴瘤患者
的結果：基於兩項臨床試驗的匯總分析

摘要編號： EP1169

分會場標題： Indolent and Mantle-Cell Non-Hodgkin Lymphoma – Clinical
惰性及套細胞性非霍奇金淋巴瘤——臨床

第一作者： 周可樹醫學博士，河南省腫瘤醫院

關於百濟神州

百濟神州是一家全球性、商業階段的生物科技公司，專注於研究、開發、生產以及商業化創新性藥物以為全世界患者提高療效和藥品可及性。百濟神州目前在中國大陸、美國、澳大利亞和歐洲擁有 3800 多名員工，正在加速推動公司多元化的新型癌症療法藥物管線。目前，百濟神州兩款自主研發的藥物，BTK 抑制劑 BRUKINSA™（澤布替尼）和抗 PD1 抗體藥物百澤安®（替雷利珠單抗注射液）分別在美國和中國進行銷售。此外，百濟神州在中國正在或計劃銷售多款由安進公司、新基物流有限公司（隸屬百時美施貴寶公司）以及 EUSA Pharma 授權的腫瘤藥物。欲解更多資訊，請造訪 www.beigene.cn。

投資者連絡人

周密

+86 10-5895-8058

ir@beigene.com

媒體連絡人

呂磊

+86 10-6844-5311

media@beigene.com