

百濟神州將在第 15 屆國際惡性淋巴瘤會議 (ICML) 上公佈多項澤布替尼臨床數據

公司還將于 6 月 20 日 (星期四) 美國東部時間上午八點 就 2019 年中臨床數據更新舉辦
投資者電話會議和網絡直播

美國麻省劍橋和中國北京, 2019 年 6 月 12 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醫藥公司, 專注于用於癌症治療的創新性分子靶向和免疫腫瘤藥物的開發和商業化。公司今日宣佈其在研 BTK 抑制劑澤布替尼的臨床數據將在第 15 屆國際惡性淋巴瘤會議 (ICML) 上在三項口頭報告和一項海報展示中被公佈。本次 ICML 大會將于 2019 年 6 月 18 至 22 日在瑞士盧加諾舉行。此外, 百濟神州還將于 6 月 20 日 (星期四) 美國東部時間上午八點就 2019 年中臨床數據更新舉辦投資者電話會議和網絡直播。

口頭報告:

標題: Zanubrutinib in Patients with Relapsed/Refractory Mantle Cell Lymphoma
澤布替尼用於治療復發/難治性套細胞淋巴瘤患者

分會名稱: Focus on Mantle Cell Lymphoma
關注套細胞淋巴瘤

日期: 6 月 19 日 (星期三)

時間: 17:45 (歐洲中部夏令時)

第一作者: 宋玉琴, 醫學博士、理學博士

標題: Zanubrutinib for Patients with Relapsed or Refractory Chronic Lymphocytic Leukemia
澤布替尼用於治療復發/難治性慢性淋巴細胞白血病患者

分會名稱: Session 3 – CLL
第三分會– 慢性淋巴細胞白血病

日期: 6 月 20 日 (星期四)

時間: 14:45 (歐洲中部夏令時)

第一作者: 徐衛, 醫學博士

標題: Zanubrutinib Plus Obinutuzumab in Patients with C hronic



Lymphocytic Leukemia/Small Lymphocytic Lymphoma (CLL/SLL) or Relapsed/Refractory (R/R) Follicular Lymphoma (FL)

澤布替尼聯合奧比妥珠單抗用於治療慢性淋巴細胞白血病/小淋巴細胞淋巴瘤患者或復發/難治性濾泡性淋巴瘤 患者

分會名稱: Focus on Non-Clinical and Early Clinical Data with New Combinations

關注新聯合療法的非臨床和早期臨床研究數據

日期: 6月20日(星期四)

時間: 17:25(歐洲中部夏令時)

第一作者: Constantine S. Tam, 醫學博士

海報展示:

標題: **Updated Safety and Efficacy Data in the Phase 1 Trial of Patients with Mantle Cell Lymphoma (MCL) Treated with Bruton Tyrosine Kinase (BTK) Inhibitor Zanubrutinib (BGB-3111)**

BTK 抑制劑澤布替尼 (BGB-3111) 用於治療套細胞淋巴瘤患者的 1 期臨床試驗更新安全性和有效性數據

摘要代碼: 191

分會名稱: 套細胞淋巴瘤板塊

日期和時間: 6月19日(星期三) 12至17點; 6月20日(星期四) 9至17點; 6月21日(星期五) 9至18點30分

第一作者: Constantine S. Tam, 醫學博士

2019年中臨床數據更新的投資者電話會議和網絡直播信息:

百濟神州將於2019年6月20日(星期四)美國東部時間上午八點舉辦電話會議和網絡直播。投資者和分析師可以通過撥打以下電話號碼收聽電話會議:

美國免費電話: +1 (844) 461-9930

美國付費電話: +1 (478) 219-0535

香港免費電話: +852 800 279 19250

中國大陸免費電話: +86 800 914 686

會議室 ID: 1790069

本次電話會議將在百濟神州官方網站內的投資者關係板塊（[HTTP://ir.beigene.com](http://ir.beigene.com)）或 [HTTP://hkexir.beigene.com](http://hkexir.beigene.com)）進行網絡直播。直播重播記錄于會議結束兩個小時之後可供查看，並於 90 天內作為存檔以供查看。

關於澤布替尼

澤布替尼是一款在研的布魯頓氏酪氨酸激酶（BTK）小分子抑制劑，目前正在全球進行廣泛的關鍵性臨床試驗專案，作為單藥和與其他療法進行聯合用藥治療多種淋巴瘤。

百濟神州針對澤布替尼開展廣泛的臨床研究包括一項已完成患者入組的針對華氏巨球蛋白血症（WM）患者對比伊布替尼的全球 3 期臨床研究；一項針對初治慢性淋巴細胞白血病（CLL）/ 小淋巴細胞淋巴瘤（SLL）患者的全球 3 期臨床研究；一項與 GAZYVA[®]（奧比妥珠單抗）聯合用藥治療復發/難治性（R/R）濾泡性淋巴瘤的全球關鍵性 2 期臨床研究；一項針對 R/R CLL/ SLL 患者對比伊布替尼的全球 3 期臨床研究；一項全球 1 期臨床研究。在中國，百濟神州已經完成了兩項澤布替尼的關鍵性 2 期臨床試驗，分別用於治療 MCL 患者和 CLL/SLL 患者；還完成了澤布替尼用於治療 WM 患者的關鍵 2 期臨床試驗患者入組。

美國食品藥品監督管理局（FDA）已授予澤布替尼用於治療 WM 患者的快速通道資格（Fast Track designation）以及用於治療先前至少接受過一種治療的成年 MCL 患者的突破性療法認定（Breakthrough Therapy designation）。中國國家藥品監督管理局（NMPA）藥品審評中心（CDE）正在對澤布替尼用於治療 R/R MCL 和 R/R CLL/SLL 的新藥上市申請（NDA）進行審評，兩者均被納入優先審評。

關於百濟神州

百濟神州是一家全球性的、商業階段的、以研發為基礎的生物科技公司，專注于分子靶向和免疫腫瘤療法的研發。百濟神州目前在中國大陸、美國、澳大利亞和歐洲擁有約為 2,400 名員工，在研產品線包括新型口服小分子類和單克隆抗體類抗癌藥物。百濟神州目前也正在打造抗癌治療的藥物組合方案，旨在為癌症患者的生活帶來持續、深遠的影響。在新基公司的授權下，百濟神州在華銷售 ABRAXANE[®]注射用紫杉醇（納米白蛋白顆粒結合型）、瑞複美[®]（來那度胺）和維達莎[®]（注射用阿紮胞苷）。¹



BeiGene

BeiGene, Ltd.

百濟神州聯系人

投資者聯系人

周密

+86 10-5895-8058

ir@beigene.com

媒體聯系人

呂磊

+86 10-5895-8049

media@beigene.com

¹ ABRAXANE®, REVLIMID® and VIDAZA® are registered trademarks of Celgene Corporation.