

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Brii Biosciences Limited
騰盛博藥生物科技股份有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：2137)

自願公告
業務最新資料

本公告乃由騰盛博藥生物科技股份有限公司（「本公司」）董事會（「董事會」）自願作出。

董事會欣然宣佈，新的體外嵌合病毒實驗中和數據表明本公司正在研究的SARS-CoV-2（引起新型冠狀病毒肺炎(COVID-19)的病毒）聯合療法－安巴韋單抗／羅米司韋單抗聯合療法（此前稱BRII-196/BRII-198聯合療法）保持對SARS-CoV-2新變異株奧米克戎(Omicron, B.1.1.529)的中和活性。

該等數據增加更多證據，證明安巴韋單抗／羅米司韋單抗聯合療法對世界衛生組織關注的主要COVID-19變異株均保持活性，包括德爾塔(Delta, B.1.617.2)及德爾塔+ (Delta Plus, AY.4.2)。

獨立實驗室的體外嵌合病毒實驗檢測數據表明，奧米克戎變異株易被安巴韋單抗／羅米司韋單抗聯合療法所中和。儘管安巴韋單抗對抗奧米克戎變異株的活性顯著下降，但羅米司韋單抗並不受奧米克戎變異株所影響。最終，安巴韋單抗／羅米司韋單抗聯合療法保持對奧米克戎變異株的中和活性，並驗證了單克隆抗體聯合治療策略對確保臨床進展高風險患者臨床益處的重要性。具體數據將在不久的將來在科學刊物上發表。

於2021年12月5日，安巴韋單抗／羅米司韋單抗聯合療法獲中國國家藥品監督管理局（國家藥監局）的上市批准，用於治療輕型和普通型且伴有進展為重型（包括住院或死亡）高風險因素的成人和青少年（12-17歲，體重≥40kg）COVID-19患者。其中青少年（12-17歲，體重≥40kg）適應症人群為附條件批准。此外，本公司正在成熟及新興市場積極推進安巴韋單抗／羅米司韋單抗聯合療法的註冊申請工作，首先確保在開展過臨床試驗的國家以及在獲得高效治療方面存在巨大差距的國家推進市場準入。本公司擬在中國開展進一步研究，旨在評估安巴韋單抗／羅米司韋單抗聯合療法在免疫抑制人群中的預防免疫增強作用。

美國食品及藥物管理局目前正審核本公司的安巴韋單抗／羅米司韋單抗聯合療法緊急使用授權申請。該申請基於的數據顯示，安巴韋單抗／羅米司韋單抗聯合療法使臨床有高風險發展為嚴重疾病的COVID-19門診患者住院和死亡風險降低80%，具有統計學顯著性，且其安全性優於安慰劑。於28天內，與安慰劑(n=9)相比，在安巴韋單抗／羅米司韋單抗聯合療法(n=0)中，任何原因導致的死亡比例都顯著降低(p=0.0037)。在症狀出現後的早期(0-5天)及晚期(6-10天)開始接受治療的受試者中觀察到類似的有效率，為之後可能出現的、難以及時治療的患者提供急需的治療選擇。

提示聲明：概無確保本公司將能最終成功開發或上市銷售安巴韋單抗／羅米司韋單抗。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
騰盛博药生物科技有限公司
主席
Zhi Hong博士

香港，2021年12月12日

於本公告日期，董事會包括執行董事Zhi Hong博士及羅永慶先生；非執行董事Robert Taylor Nelsen先生及Axel Bouchon博士；以及獨立非執行董事Martin J Murphy Jr博士、Grace Hui Tang女士、徐耀華先生及Gregg Huber Alton先生。