

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，並明確表示概不會就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**  
**騰盛博药生物科技有限公司**

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：2137)

**自願性公告**  
**業務最新資料**

本公告乃由騰盛博药生物科技有限公司（「本公司」）董事會（「董事會」）自願作出。

董事會欣然宣佈，本公司今日在2022年亞太肝臟研究學會第31屆會議上，公佈了其臨床階段小干擾核糖核酸（「siRNA」）BRII-835（VIR-2218）在中國慢性乙型肝炎病毒（「HBV」）感染患者中進行的一項二期隨機、雙盲、安慰劑對照試驗的最新數據，該會議於3月30日至4月3日期間通過線上形式在韓國首爾舉行。

數據顯示，在接受兩次BRII-835（VIR-2218）給藥後，中國慢性HBV感染患者的HBV表面抗原（「HBsAg」）水平呈劑量依賴性降低，並且在乙肝E抗原陰性（「HBeAg-」）和乙肝E抗原陽性（「HBeAg+」）患者中HBsAg水平降低程度相近。此外，BRII-835（VIR-2218）耐受性良好，所有治療期間出現的不良事件均為輕或中度，未觀察到具有顯著臨床意義的丙氨酸氨基轉移酶升高。

首都醫科大學附屬北京友誼醫院肝病研究中心賈繼東教授表示：「在本研究中，BRII-835（VIR-2218）兩次給藥後，HBeAg-和HBeAg+中國慢性HBV感染患者的血清HBsAg水平呈劑量依賴性降低，這與之前在其他人種／種族中的研究結果一致。在這些數據的支持下，我們認為BRII-835（VIR-2218）這類可降低由慢性HBV感染引起的高病毒抗原負荷的新型藥物，有潛力成為慢性HBV功能性治癒方案的基石，從而有助解決慢性HBV感染所帶來的全球性重大公共衛生問題。」

騰盛博药首席醫學官嚴立博士表示：「開發慢性HBV功能性治癒方案是騰盛博药的目標之一。我們正在進行多項研究以評估不同的聯合治療方案，我們很高興本研究的數據支持siRNA作為聯合治療方案的骨幹的潛力。我們期待在今年底能夠從這些研究中看到有關BRII-835 (VIR-2218)與其他藥物聯合使用的更多數據。」

摘要編號：L-OP-1324

報告標題：靶向X基因的RNAi療法BRII-835 (VIR-2218)在中國慢性HBV感染患者中兩次給藥（間隔一月）的安全性和抗病毒活性

主講人：賈繼東教授，MD, Ph.D.，首都醫科大學醫學教授，北京友誼醫院肝病研究中心主任

- 在16例達到病毒學抑制的中國非肝硬化慢性HBV感染患者中，接受兩次（間隔一月）皮下注射BRII-835 (VIR-2218)給藥，顯示出其良好的耐受性
- 末次給藥後12週時，在接受50mg和100mg劑量BRII-835 (VIR-2218)治療的患者中觀察到的平均HBsAg降幅分別為：HBeAg陰性患者為 $1.02 \log_{10}$  IU/mL和 $1.22 \log_{10}$  IU/mL，HBeAg陽性患者為 $0.70 \log_{10}$  IU/mL和 $1.15 \log_{10}$  IU/mL
- 末次給藥後12週HBsAg水平降低 $>1 \log_{10}$  IU/mL的所有患者，血清HBsAg水平至第48週始終低於基線水準

目前，三項分別由本公司和Vir Biotechnology, Inc.申辦的二期研究正在對BRII-835 (VIR-2218)作為慢性HBV感染功能性治癒方案的組合進行評估，包括：BRII-835 (VIR-2218)與BRII-179（一種治療性重組蛋白疫苗），聚乙二醇化干擾素- $\alpha$ ，和／或VIR-3434（一種針對HBV的單克隆抗體）組合。

提示聲明：概無確保本公司將能最終成功開發或上市銷售BRII-835 (VIR-2218)療法。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，2022年3月31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。