

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，概不就因本公告全部或任何部份內容所產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



**CLOVER**  
BIOPHARMACEUTICALS

**Clover Biopharmaceuticals, Ltd.**  
**三葉草生物製藥有限公司**  
(於開曼群島註冊成立的有限公司)  
(股份代號：2197)

**自願公告**

**三葉草生物公佈針對腫瘤化療相關性血小板減少症(CIT)的  
靶向藥物SCB-219M I期臨床試驗的積極數據**

本公告由三葉草生物製藥有限公司(「本公司」或「三葉草生物」，連同其附屬公司統稱「本集團」)董事(「董事」)會(「董事會」)自願作出，以知會本公司股東及潛在投資者本集團最新的業務發展狀況。

本公司欣然宣佈在一項評估一類新藥SCB-219M的I期臨床試驗中獲得了積極的安全性、有效性和藥代動力學初步數據，SCB-219M是通過CHO細胞生產的一種創新型包含血小板生成素受體激動劑(TPO-RA)模肽的雙特異性Fc融合蛋白靶向藥物，用於腫瘤患者化療引起的血小板減少症(「CIT」)。

迄今為止，所有接受化療和皮下注射單次SCB-219M給藥的腫瘤患者(9例)，一周後均觀察到血小板計數可保持或恢復到大於 $75 \times 10^9/L$ (CIT警戒線)，且療效至少持續三周，至本化療周期結束。相比之下，在參加該臨床試驗前，同批腫瘤患者在接受相同的化療後(但不含SCB-219M給藥)，血小板計數在一到三周內均降至小於 $75 \times 10^9/L$ 。據初步的觀察，SCB-219M持久的療效和藥代動力學特征可能支持 $\geq 2$ 周給藥的間隔；如研究結果進一步被驗證，SCB-219M就能配合化療療程實現同步給藥(一個化療周期通常為2-3周)，這樣保證療效的同時給予腫瘤患者更大的便利。目前臨床數據顯示SCB-219M具有良好的安全性和耐受性，沒有觀察到任何嚴重不良事件(SAEs)和劑量限制性毒性(DLT)。

本項I期臨床試驗是一項多中心、開放性、劑量爬坡和劑量擴增的研究，探索SCB-219M經皮下注射在CIT患者中的安全性、耐受性、免疫原性、藥物動力學特征及有效性。參加本臨床試驗的研究中心包括四川大學華西醫院腫瘤中心，四川省人民醫院和成都市第六人民醫院。三葉草生物計劃於2024年啟動Ib期臨床試驗，評估SCB-219M在CIT和CTIT(腫瘤治療引起的血小板減少症)患者中重複給藥的情況。

CIT是一種嚴重的、化療引起的並發症，可廣泛出現於腫瘤患者中。在接受標準化療方案的患者中，CIT的發生率可超過50%，並會對治療結果產生嚴重不利影響，導致化療時間延遲或化療劑量減少，以及潛在的致命性出血事件。

本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命  
三葉草生物製藥有限公司  
董事長  
梁朋博士

中國上海，2023年12月29日

於本公告日期，董事會包括執行董事梁朋博士及梁果先生；非執行董事王曉東博士、*Donna Marie AMBROSINO*博士及*Ralf Leo CLEMENS*博士；以及獨立非執行董事吳曉濱博士、廖想先生、*Jeffrey FARROW*先生及*Thomas LEGGETT*先生。