

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全部內容概不負責，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。



## ASCENTAGE PHARMA GROUP INTERNATIONAL

### 亞盛醫藥集團

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：6855)

### 自願公告

## 亞盛醫藥在2026年美國臨床腫瘤學會年(2026 ASCO) 公佈多項臨床進展

亞盛醫藥集團(「本公司」或「亞盛醫藥」)欣然宣佈，本公司六項入選2026年美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會的臨床研究的摘要已於ASCO官網公佈。此次入選的六項研究中，有三項獲快速口頭報告、三項獲壁報展示，涉及中國首個獲批上市的第三代BCR-ABL抑制劑奧雷巴替尼(商品名：耐立克®)、中國首個獲批上市的國產原創Bcl-2選擇性抑制劑利沙托克拉(商品名：利生妥®)、和MDM2-p53抑制劑alrizomadlin (APG-115)三個重點品種。

本屆ASCO年會將於2026年5月29日至2026年6月2日(美國當地時間)在芝加哥伊利諾伊州McCormick會議中心以線上線下結合的形式舉辦。一年一度的ASCO年會是全球腫瘤領域最重要、最權威的學術交流盛會，將展示當前國際最前沿的臨床腫瘤學科研成果和腫瘤治療技術。

亞盛醫藥入選2026ASCO年會的摘要核心信息如下：

## 快速口頭報告

奧雷巴替尼(HQP1351)聯合貝林妥歐單抗治療淋系急變期慢性髓細胞白血病(CML-LBP)或費城染色體陽性B細胞前體急性淋巴細胞白血病(Ph+ BCP-ALL)患者

摘要編號：6513

展示形式：快速口頭報告

分會場標題：血液系統惡性腫瘤——白血病、骨髓增生異常綜合徵及同種異體移植(Hematologic Malignancies – Leukemia, Myelodysplastic Syndromes, and Allograft)

報告時間：

2026年5月30日13:51-13:57(美國中部時間)

2026年5月31日凌晨2:51-2:57(北京時間)

第一作者：Elias Jabbour, MD，美國德克薩斯州休斯頓德克薩斯大學MD安德森癌症中心白血病科

核心要點：

- 這項多中心、開放標籤的Ib期研究探索了奧雷巴替尼與貝林妥歐單抗聯合方案在複發／難治(R/R)Ph+ BCP-ALL或CML-LBP患者中的應用。
- 入組時存在陽性可測量的殘留疾病(MRD)且非完全緩解(CR)的5例患者組中，4例達到CR，2例實現MRD轉陰，整體安全性可控。
- 這項研究首次在國際患者群體中驗證了奧雷巴替尼聯合免疫療法在CML-LBP與R/R Ph+ BCP-ALL中的可行性。

## 奧雷巴替尼(HQP1351)二線治療慢性期慢性髓細胞白血病(CP-CML)患者的最新療效和安全性數據

摘要編號：6510

展示形式：快速口頭報告

分會場標題：血液系統惡性腫瘤——白血病、骨髓增生異常綜合徵及同種異體移植 (Hematologic Malignancies – Leukemia, Myelodysplastic Syndromes, and Allotransplant)

報告時間：

2026年5月30日 13:21-13:27 (美國中部時間)

2026年5月31日凌晨 2:21-2:27 (北京時間)

第一作者：黎緯明教授，中國武漢華中科技大學同濟醫學院附屬協和醫院血液科

核心要點：

- 這是一項在中國開展的單臂、多中心、開放標籤研究，評估了奧雷巴替尼作為二線治療方案的有效性與安全性。
- 在42例可評估患者中，第24周期時，完全細胞遺傳學反應(CCyR)率達91.3%，主要分子學反應(MMR)率達60.9%。在32例一線使用二代TKI失敗的患者中，仍有81.3%獲得了CCyR，50%達到MMR，且安全性良好。
- 奧雷巴替尼在對一線TKI耐藥／不耐受且無T315I突變的CP-CML患者中顯示出良好的耐受性，並帶來較高的MMR和CCyR率。

**Alrizomadlin(APG-115)單藥或聯合利沙托克拉(APG-2575)治療復發／轉移性橫紋肌肉瘤(RMS)或其他軟組織肉瘤(STSs)兒童患者**

摘要編號：10012

展示形式：快速口頭報告

分會場標題：兒童腫瘤II(Pediatric Oncology II)

## 報告時間：

2026年5月30日上午8:00-8:06 (美國中部時間)

2026年5月30日21:00-21:06 (北京時間)

**第一作者：**張翼鷺教授，中國廣州中山大學腫瘤防治中心兒童腫瘤科，華南腫瘤學國家重點實驗室，腫瘤醫學協同創新中心

## 核心要點：

- 這是一項國內多中心臨床試驗，評估了alrizomadlin (APG-115)單藥或聯合利沙托克拉，用於經多線重度治療的複發／轉移性兒童橫紋肌肉瘤、尤文肉瘤、神經母細胞瘤及其他軟組織肉瘤的安全性與初步療效。
- 結果顯示單藥及聯合組均無劑量限制性毒性(DLT)，不良反應以胃腸道、血液學毒性為主，嚴重不良事件少見，無治療相關死亡及停藥。療效方面，單藥組1例難治性橫紋肌肉瘤達CR；聯合組客觀緩解率(ORR)達30%、疾病控制率(DCR)達80%。
- 該方案安全性可控，在兒童相關實體瘤中初步展現抗腫瘤活性，值得進一步研究。

## 壁報展示

**奧雷巴替尼(HQP1351)治療琥珀酸脫氫酶缺陷型(SDH-)腫瘤患者的最新臨床和轉化研究結果**

摘要編號：11539

展示形式：壁報展示

分會場標題：肉瘤(Sarcoma)

## 報告時間：

2026年6月1日13:30-16:30 (美國中部時間)

2026年6月2日凌晨2:30-5:30 (北京時間)

**第一作者：**邱海波教授，中國廣州中山大學腫瘤防治中心，華南腫瘤學國家重點實驗室，腫瘤醫學協同創新中心

**核心要點：**

- 這是一項在SDH缺陷型腫瘤中的研究，評估了奧雷巴替尼在SDH缺陷型GIST和副神經節瘤患者中的療效。
- 在26例SDH缺陷型GIST患者中，6例(23.1%)患者的最佳療效為PR，中位無進展生存期(PFS)長達25.7個月；在6例SDH缺陷型副神經節瘤患者中，4例患者觀察到最佳療效，SD持續≥4個周期(CBR，66.7%)，中位PFS為8.25個月。
- 該研究首次闡明瞭奧雷巴替尼通過p38-CD36通路抑制脂肪酸促進的腫瘤細胞遷移的新機制，為SDH缺陷型腫瘤的治療提供了全新思路。

**奧雷巴替尼(HQP1351)治療慢性期慢性髓細胞白血病患者III期臨床研究：正在進行的POLARIS-2試驗**

**摘要編號：**TPS6608

**展示形式：**壁報展示

**分會場標題：**血液系統惡性腫瘤——白血病、骨髓增生異常綜合徵及同種異體移植(Hematologic Malignancies – Leukemia, Myelodysplastic Syndromes, and Allograft)

**報告時間：**

2026年6月1日9:00-12:00(美國中部時間)

2026年6月1日22:00-2026年6月2日凌晨1:00(北京時間)

**第一作者：**Elias Jabbour, MD，美國德克薩斯州休斯頓德克薩斯大學MD安德森癌症中心白血病科

**核心要點：**

- POLARIS-2是一項全球性、多中心、隨機、開放標籤的III期註冊研究，該試驗已獲FDA和EMA批准，旨在評估奧雷巴替尼用於慢性期CML患者的療效。

- 該研究包含兩個獨立隊列。Part A將至少接受過兩種TKI治療的慢性期CML患者按2:1隨機分配至奧雷巴替尼組或博舒替尼組；Part B為單臂研究，評估奧雷巴替尼在攜帶T315I突變的患者中的療效。主要終點均為24周的主要分子學反應率。

**利沙托克拉(APG-2575)治療既往經治慢性淋巴細胞白血病／小淋巴細胞淋巴瘤(CLL/SLL)患者的全球多中心、開放性、隨機、III期註冊臨床研究：正在進行中的GLORA試驗**

**摘要編號：**TPS7101

**展示形式：**壁報展示

**分會場標題：**血液系統惡性腫瘤——淋巴瘤和慢性淋巴細胞白血病 (Hematologic Malignancies – Lymphoma and Chronic Lymphocytic Leukemia)

**報告時間：**

2026年6月1日9:00-12:00 (美國中部時間)

2026年6月1日22:00-2026年6月2日凌晨1:00 (北京時間)

**第一作者：**Matthew Steven Davids, MD，美國丹娜法伯癌症研究院

**核心要點：**

- GLORA是一項全球性、多中心、開放標籤的III期註冊研究。
- 該研究旨在評估經≥12個月BTK抑制劑單藥治療後未達完全緩解且無疾病進展的CLL/SLL患者，在接受利沙托克拉聯合BTK抑制劑治療後的療效與安全性。研究計劃納入約440例患者，在18個國家126個中心開展，目前正在招募中。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.05條規定的警示聲明：我們可能無法確定alrizomadlin (APG-115)最終會成功開發並推出市場。

承董事會命  
亞盛醫藥集團  
主席兼執行董事  
楊大俊博士

中華人民共和國蘇州，2026年5月22日

於本公告日期，董事會包括主席兼執行董事楊大俊博士；非執行董事王少萌博士及呂大忠博士<sup>附註1</sup>；以及獨立非執行董事葉長青先生、任為先生及David Sidransky博士<sup>附註2</sup>、Marina S. Bozilenko女士、Debra Yu博士及Marc E. Lippman, MD博士。

附註：

- 1 呂大忠博士符合美國證券交易委員會的獨立性規定及納斯達克公司治理規定。
- 2 David Sidransky博士為本公司首席獨立非執行董事。