

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**

Breakthrough innovation & insight

**Brii Biosciences Limited**  
**騰盛博藥生物科技有限公司**

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：2137)

## 內幕消息

### 公佈用於慢性乙型肝炎治療的2b期ENRICH及ENHANCE 研究的治療結束時頂線數據

本公告乃由騰盛博藥生物科技有限公司（「本公司」）根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則（「上市規則」）第13.09(2)(a)條以及證券及期貨條例（香港法例第571章）第XIVA部項下的內幕消息條文（定義見上市規則）作出。

本公司董事會（「董事會」）宣佈本公司正在進行的2b期ENRICH及ENHANCE研究的治療結束時(EOT)結果。上述研究旨在評估BRII-179與elebsiran及聚乙二醇干擾素 $\alpha$  (PEG-IFN $\alpha$ )在慢性乙型肝炎病毒(HBV)感染中的序貫與同步聯合治療方案。

ENRICH及ENHANCE為兩項2b期研究，旨在進一步明確BRII-179在慢性HBV治療中的作用，並篩選後續開發的最佳聯合治療方案。ENRICH研究評估在elebsiran及PEG-IFN $\alpha$ 治療前給予BRII-179作為免疫激活治療的效果。ENHANCE研究則評估BRII-179、elebsiran與PEG-IFN $\alpha$ 三聯同步給藥方案，以期提高功能性治癒率。

在治療結束時，ENRICH研究顯示，在先給予BRII-179治療、隨後聯合elebsiran及PEG-IFN $\alpha$ 的方案中，在兩種不同BRII-179給藥方案下，分別實現乙型肝炎表面抗原(HBsAg)清除率42.9% (42/98)及40.0% (20/50) (分別對應每3週一次共5次給藥及每2週一次共7次給藥)。該結果與ENSURE佇列4中既往接受過BRII-179治療患者的HBsAg清除率41.9% (13/31)一致，支持BRII-179的免疫啟動作用。本公司已就潛在註冊性研究與國家藥品監督管理局藥品審評中心進行溝通並達成初步共識。

在治療結束時，ENHANCE (A-1部分) 研究中評估的三聯同步給藥方案，與ENSURE佇列2及佇列3相比未觀察到HBsAg清除率的提升 (ENSURE佇列2及3治療結束時HBsAg清除率：29.7% (11/37)，本研究：25.5% (25/98))。但相對於PEG-IFN $\alpha$ 對照組(10.2% (5/49))，該三聯方案下觀察到更高的HBsAg清除率。

ENRICH研究的亞組分析提示，在基線HBsAg水準較高(1,000-3,000 IU/mL)的人群中該治療方案可能存在差異化表現，與ENSURE佇列4的既往觀察一致，提示在該治療難度較高人群中，無論基線HBsAg水準如何，BRII-179均可能誘導有利的免疫應答。

ENHANCE研究A-2部分亦評估了一種旨在可能縮短PEG-IFN $\alpha$ 療程的序貫治療方案，即前24週給予BRII-179聯合elebsiran，隨後24週給予elebsiran及PEG-IFN $\alpha$ 聯合治療。治療結束時，該方案實現HBsAg清除率22.5%(18/80)，提示完整療程的PEG-IFN $\alpha$ 治療對於獲得最佳治癒結局仍較為關鍵。

HBsAg清除是評估功能性治癒方案的重要終點，但仍需通過停藥隨訪確認其反彈情況及療效持久性。兩項研究均未發現新的安全性信號。本公司計劃於2026年下半年在學術會議上公佈包括更多療效、安全性、亞組分析及隨訪結果在內的詳細數據。

本公司首席醫學官David Margolis博士表示：「上述初步的治療結束時數據為評估ENRICH與ENHANCE研究設計的相對表現提供了重要依據。儘管仍需更長期隨訪以評估HBsAg清除的持久性，但目前觀察到的數據連同既往多項研究的治療結束時及治療後結果具有較高一致性，支援ENRICH設計作為註冊性研究的優選方案。我們期待在今年晚些時候分享更為完整的數據。」

如先前披露，鑒於與Vir Biotechnology, Inc.之間正在進行的仲裁(「仲裁」)，且雙方仲裁獲得結果或就相關申索達成和解方案，其內容及時間均存在不確定性，本公司認為elebsiran項目的未來存在不確定性。尤其是，除非及直至仲裁中的申索獲得令人滿意的解決，本公司將無法投資進行任何含elebsiran的乙型肝炎聯合治療方案的3期臨床研究。本公司將繼續評估相關進展，評估其對elebsiran項目繼續推進前景的影響，並將根據相關規定適時向本公司股東及公眾作出更新。

**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-179及elebsiran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。如有疑問，本公司股東及潛在投資者務請諮詢專業顧問或財務顧問的建議。

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，2026年7月3日

於本公告日期，董事會包括執行董事Zhi Hong博士及李安康博士；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、Gregg Huber Alton先生及楊台瑩博士。