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。

本公告所作出的前瞻性陳述僅與本文作出該陳述當日的事件或資料有關。除法律規定外,於作出前 瞻性陳述當日之後,無論是否出現新資料、未來事件或其他情況,我們並無責任更新或公開修改任 何前瞻性陳述及預料之外的事件。請細閱本公告,並理解我們的實際未來業績或表現可能與預期有 重大差異。本公告中有關我們或任何董事及/或本公司的意向的陳述或提述乃於本公告刊發日期作 出。任何該等意向均可能因未來發展而出現變動。



# CStone Pharmaceuticals 基石藥業

(於開曼群島註冊成立的有限公司) (股份代號: 2616)

#### 自願公告

基石藥業宣佈GAVRETO®(PRALSETINIB)在中國香港獲批用於治療RET融合陽性的初治(一線)與經治非小細胞肺癌患者

基石藥業(「本公司」或「基石藥業」)欣然宣佈GAVRETO®(pralsetinib)在中國香港的新藥上市申請(「新藥上市申請」)已獲批准,用於治療轉染重排(「RET」)基因融合陽性的轉移性非小細胞肺癌(「NSCLC」)成人患者。

#### 關鍵亮點

- GAVRETO是中國香港首個獲批用於治療RET融合陽性轉移性NSCLC的高選擇性RET抑制劑。
- GAVRETO成為基石藥業在中國香港第二款獲批上市的新藥。
- GAVRETO是基石藥業在大中華地區獲得的第九個新藥上市申請的批准。

GAVRETO是一種強效、選擇性RET抑制劑,由基石藥業合作夥伴 Blueprint Medicines Corporation (NASDAQ: BPMC) (「Blueprint Medicines」)開發。基石藥業與Blueprint Medicines達成了在大中華地區開發及商業化GAVRETO的獨家合作和許可協議,包括中國大陸,香港,澳门及台灣。

基石藥業首席執行官江寧軍博士表示:「繼同類首創精准靶向藥AYVAKIT®(avapritinib)在中國香港的新药上市申請獲批之後,我們欣喜地看到又一款精准靶向藥物GAVRETO在中國香港的新藥上市申請獲批,該藥從新藥上市申請獲得受理到成功獲批僅用了4個月的時間。GAVRETO已在中國大陸獲批上市,我們非常高興能夠把這一創新療法帶給大中華地區的更多患者。一直以來,基石藥業致力於為全球患者帶來高品質的創新藥物。未來,我們將不斷努力,加速研發創新藥物,以滿足更多癌症患者的未盡之需。」

此次GAVRETO在中國香港的新藥上市申請獲批是基於一項全球I/II期ARROW臨床研究,該研究旨在評估GAVRETO在RET融合陽性NSCLC、RET突變型甲狀腺髓樣癌(「MTC」)和其他RET融合的晚期實體瘤患者中的安全性、耐受性和有效性。2021年6月美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會上公佈了ARROW研究中全球RET融合陽性NSCLC患者的試驗結果。截至截止日期為2020年11月6日的數據,在接受起始劑量400mg每日一次的療效可評估的RET融合陽性NSCLC患者中,GAVRETO具有持久的臨床獲益。

- 在68例未經系統性治療的患者中,總體緩解率(「**ORR**」)為79%(95% **CI**: 68%、88%)。 完全緩解率(「**CR**」)為6%,10%患者的靶病灶完全消失,74%的患者為部分緩解 (「**PR**」)。中位緩解持續時間(「**DOR**」)尚未達到(95% **CI**: 9.0個月,未達到)。
- 在126例既往接受過含鉑化療的患者中,ORR為62%(95% CI: 53%、70%)。CR率為4%,12%患者的靶病灶完全消失,58%的患者達到PR。中位DOR為22.3個月(95% CI: 15.1個月,未達到)。
- 截至數據截止日期,共有471例不同瘤種患者入組,最常見的不良事件(AE)是中性粒細胞減少、天冬氨酸氨基轉移酶升高、貧血、白細胞計數減少、丙氨酸氨基轉移酶升高、高血壓、便秘和乏力。

### 關於RET融合NSCLC

近年來肺癌發病率在中國持續增長。根據世界衛生組織國際癌症研究機構(IARC)發佈的2020年全球最新癌症負擔數據,中國在2020年約有82萬新發肺癌病例數,約有71萬肺癌導致的死亡人數。在中国癌症患者中,肺癌均為癌症相關死亡的主要原因。其中,NSCLC占肺癌的大多數。

在肺癌領域,EGFR、ALK、ROS1等驅動基因突變已廣泛普及,針對這些驅動基因的靶向藥物均已獲批上市。RET融合是新近發現的肺癌驅動基因,在NSCLC中RET融合患者約占1-2%,常見於不吸煙的人群。

## 關於GAVRETO®(pralsetinib)

GAVRETO是一種口服、每日一次、強效高選擇性療法,由中國國家藥品監督管理局批准用於治療既往接受過含鉑化療的RET基因融合陽性的局部晚期或轉移性NSCLC成人患者,需要系統性治療的晚期或轉移性RET突變型MTC成人和12歲及以上兒童患者,以及需要系統性治療且放射性碘難治(如果放射性碘適用)的晚期或轉移性RET融合陽性甲狀腺癌成人和12歲及以上兒童患者。GAVRETO已在中國香港獲批用於治療RET基因融合陽性的轉移性NSCLC成人患者。

美國食品藥品監督管理局(「FDA」)批准其以商品名為GAVRETO上市銷售,三項適應症分別為: 用於治療經FDA批准的檢測方法檢測證實為轉移性RET融合陽性NSCLC的成人患者、需要系統性治療的晚期或轉移性RET突變MTC成人和12歲及以上兒童患者,以及需要系統性治療且放射性碘難治(如適用)的晚期或轉移性RET融合陽性甲狀腺癌成人和12歲及以上兒童患者。這些適應症基於ORR 和 DOR 數據在加速審批途徑下獲得批准。針對這些適應症的持續批准可能取決於確證性試驗中臨床獲益的驗證和描述。

歐盟委員會(EC)已授予GAVRETO有條件上市許可,作為一種單一療法,用於治療未接受過RET抑制劑治療的RET融合陽性晚期NSCLC成人患者。

除上述,GAVRETO在中國、美國、歐洲還未獲批用於其他適應症。

GAVRETO旨在選擇性地和有效地靶向致癌性RET突變,包括可能導致治療耐藥的繼發性RET 突變。在臨床前研究中,pralsetinib抑制RET的濃度低於其他藥物相關激酶,包括VEGFR2、FGFR2和JAK2。

Blueprint Medicines和羅氏正在全球(不包括大中華地區)共同開發GAVRETO,用於治療RET突變的NSCLC、TC和其他實體瘤患者。Blueprint Medicines和羅氏集團成員公司基因泰克正在美國共同商業化GAVRETO,羅氏擁有GAVRETO在美國以外(不包括大中華地區)的獨家商業化權利。

### 關於基石藥業

基石藥業是一家生物製藥公司,專注於研究開發及商業化創新腫瘤免疫治療及精准治療藥物,以滿足中國和全球癌症患者的殷切醫療需求。成立於2015年底,基石藥業已集結了一支在新藥研發、臨床研究以及商業運營方面擁有豐富經驗的世界級管理團隊。本公司以腫瘤免疫治療聯合療法為核心,建立了一條15種腫瘤候選藥物組成的豐富產品管線。目前,基石藥業已經獲得了四款創新藥的九項新藥上市申請的批准。多款後期候選藥物正處於關鍵性臨床試驗或註冊階段。基石藥業的願景是成為享譽全球的生物製藥公司,引領攻克癌症之路。

如需瞭解有關基石藥業的更多資訊,請訪問: www.cstonepharma.com。

承董事會命 基石藥業 李偉博士 *主席* 

中華人民共和國,蘇州,2022年7月15日

於本公告刊發日期,本公司董事會包括主席兼非執行董事李偉博士、執行董事江寧軍博士、非執行董事Kenneth Walton Hitchner III 先生、曹彥凌先生、林向紅先生及胡正國先生以及獨立非執行董事 Paul Herbert Chew博士、胡定旭先生及孫洪斌先生。

\*商标

Blueprint Medicines, AYVAKIT, GAVRETO及其相关商标为Blueprint Medicines Corporation所有。