

A股代码：688235 A股简称：百济神州 公告编号：2022-001

港股代码：06160 港股简称：百济神州

美股代码：BGNE

百济神州有限公司

自愿披露关于国家药品监督管理局批准百泽安®用于局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者的二线或三线治疗的公告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性依法承担法律责任。

重要内容提示：

- 1、百济神州有限公司（以下简称“公司”）近日获悉国家药监局已批准公司核心产品抗 PD-1 抗体药物百泽安®（替雷利珠单抗注射液）用于局部晚期或转移性非小细胞肺癌（NSCLC）患者的二线或三线治疗。
- 2、药品获批后能否最终实现商业目的存在一定的不确定性，敬请广大投资者注意潜在的投资风险，公司将按有关规定及时对后续进展情况履行信息披露义务。

国家药监局已于近日批准公司核心产品抗 PD-1 抗体药物百泽安®（替雷利珠单抗注射液）用于局部晚期或转移性非小细胞肺癌（NSCLC）患者的二线或三线治疗。

一、药品基本情况

药品通用名：替雷利珠单抗注射液

剂型：注射液

处方药/非处方药：处方药

注册分类：治疗用生物制品 1 类

已于中国境内获批适应症：完全批准百泽安[®]联合紫杉醇和卡铂或白蛋白紫杉醇和卡铂用于不可手术切除的局部晚期或转移性鳞状非小细胞肺癌的一线治疗；百泽安[®]联合培美曲塞和铂类化疗用于表皮生长因子受体（EGFR）基因突变阴性和间变性淋巴瘤激酶（ALK）阴性、不可手术切除的局部晚期或转移性非鳞状非小细胞肺癌的一线治疗；百泽安[®]单药适用于治疗表皮生长因子受体（EGFR）基因突变阴性和间变性淋巴瘤激酶（ALK）阴性、既往接受过含铂方案化疗后疾病进展或不可耐受的局部晚期或转移性非鳞状非小细胞肺癌（NSCLC）成人患者，以及 EGFR 和 ALK 阴性或未知的，既往接受过含铂方案化疗后疾病进展或不可耐受的局部晚期或转移性鳞状 NSCLC 成人患者。以及附条件批准百泽安[®]用于治疗至少经过二线系统化疗的复发或难治性经典型霍奇金淋巴瘤患者、PD-L1 高表达的含铂化疗失败包括新辅助或辅助化疗 12 个月内进展的局部晚期或转移性尿路上皮癌患者，和至少经过一种全身治疗的肝细胞癌患者。针对上述附条件获批适应症的完全批准将取决于正在进行的确证性随机对照临床试验结果。

百泽安[®]的此次获批是基于一项随机、开放性、全球性 3 期临床试验 RATIONALE 303（NCT03358875）的临床结果，该试验旨在评估百泽安[®]对比多西他赛用于治疗既往接受含铂化疗后出现疾病进展的二线或三线局部晚期或转移性 NSCLC 患者的有效性和安全性。该试验共在亚洲、欧洲、美洲和大洋洲的 10 个国家入组了 805 例患者，以 2:1 的比例随机分配至百泽安[®]组或多西他赛组。

二、对公司的影响

此次获批是百泽安[®]在中国获得的第三项肺癌适应症批准，标志着百泽安[®]既可用于 NSCLC 的一线治疗，也可用于二线或三线治疗。百泽安[®]拥有广泛的全球临床开发项目，包括 13 项 3 期试验和 4 项关键性 2

期试验，正在为其有效性和安全性提供越来越多的临床证据，并在多种癌症类型中确立其治疗的影响力。

三、风险提示

生物医药行业具有研发周期长、投入大、风险高的特点。公司候选药物需完成药物早期发现、临床前研究、临床开发、监管审查、生产、商业化推广等多个环节，容易受到一些不确定性因素的影响，包括但不限于公司证明其候选药物功效和安全性的能力、候选药物的临床结果、药监部门审查流程对临床试验的启动、时间表和进展的影响以及药物上市审批的进展、公司获得和维护其药物和技术的知识产权的能力、公司依赖第三方进行药物开发、生产和其他服务的情况、公司取得监管审批和商业化药品的有限经验、公司获得进一步的营运资金以完成候选药物开发和实现盈利的能力、新冠肺炎对公司生产经营活动带来的影响等。因此在药品获批后能否最终实现商业目的存在一定的不确定性。

敬请广大投资者注意潜在的投资风险，公司将按有关规定及时对后续进展情况履行信息披露义务。

特此公告。

百济神州有限公司董事会

2022年1月7日