

百济神州宣布将在第 20 届中国临床肿瘤学会（CSCO）年会上发表讲演

美国马萨诸塞州剑桥（2017年9月21日）和中国北京（2017年9月22日）——百济神州（纳斯达克代码：**BGNE**）是一家处于商业阶段的生物医药公司，专注于用于癌症治疗的创新型分子靶向和肿瘤免疫药物的开发与营销。公司今日宣布在即将到来的中国临床肿瘤学会（CSCO）第20届年会上展示在研PD-1抗体BGB-A317在中国病人I/II期临床的早期相关数据。CSCO将在2017年9月26日-30日期间于中国厦门举办。

现场汇报

题目： Preliminary Results of a Phase 1/2 Study of BGB-A317, an anti-PD-1 mAb in Chinese Patients (pts) with Advanced Tumors

汇报者： 龚继芳 教授

专题主题： 免疫治疗临床试验集锦专场-第4节 胃肠道肿瘤

日期和时间： 2017年9月29日，中国时间上午10:22-10:30

地点： 厦门国际会议中心2楼海峡厅

关于**BGB-A317**

BGB-A317 是一种正处于临床试验阶段的人源化单克隆抗体，属于一种被称为“免疫检查点”抑制剂的肿瘤免疫制剂。BGB-A317的作用机制是与细胞表面的PD-1受体结合；后者是一种重要的免疫抑制分子，它可抑制T细胞的活化，从而降低免疫系统的作用。BGB-A317对PD-1有很高的亲和性和特异性。BGB-A317不同于目前获批的PD-1抗体在于其Fc区域的设计，我们认为可在最大程度上减少由其他免疫细胞带来的负面调节作用。BGB-A317正在开发作为单一疗法以及与其它治疗组合的疗法用以治疗实体瘤和血液系统恶性疾病。百济神州与新基公司在BGB-A317的实体瘤领域存在

全球战略合作关系。

关于百济神州

百济神州是一家全球性的、商业阶段、以研发为基础的生物科技公司，专注于分子靶向和免疫肿瘤疗法的研发。百济神州目前在中国大陆、美国、澳大利亚拥有超过600名员工，在研产品线包括新型口服小分子靶向类和单克隆抗体类抗癌药物。百济神州并致力于通过创造最优的药物组合治疗方案，为肿瘤患者的生活带来持续、深远的影响。在新基公司的授权下，百济神州在华销售ABRAXANE®注射用紫杉醇（纳米白蛋白颗粒结合型）、瑞复美®（来那度胺）和VIDAZA®（注射用阿扎胞苷）。

前瞻性声明

根据《1995年私人证券诉讼改革法案》（Private Securities Litigation Reform Act of 1995）以及其他联邦证券法律要求，该新闻稿包含BGB-A317的临床数据。由于各种重要因素的影响，实际结果可能与前瞻性声明有重大差异。这些因素包括了以下事项的风险：百济神州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可能不支持进一步的研究；药政部门的行动可能会影响到临床实验的启动、时间表和进展；百济神州被医药界接受进而获得商业成功的能力；百济神州对其取得的技术和药物知识产权保护的能力；百济神州依赖于第三方进行临床前研究、临床实验和生产的情况；百济神州有限的营运历史和获得进一步的营运资金以完成候选药物的研究和商业化的能力；以及百济神州在最近季度的10-Q表格的“风险因素”章节中全面讨论的各类风险；以及百济神州向美国证监会期后呈报中关于潜在风险、不确定性以及其他重要因素的讨论。本新闻稿中的所有信息仅及于新闻稿发布之日，除非法律要求，百济神州并无责任更新该些信息。

媒体/投资者联系

李聪 博士

+1 781-801-1800

ir@beigene.com



BeiGene

BeiGene, Ltd.

media@beigene.com

ir@beigene.com