

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 Limited
騰盛博药生物科技有限公司
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：2137)

自願公告
業務最新資料

本公告乃由騰盛博药生物科技有限公司（「本公司」）董事會（「董事會」）自願作出。

董事會欣然宣佈，騰盛華創醫藥技術（北京）有限公司（「騰盛華創」）（本公司擁有多數股權的合營企業）在中國啟動嚴重急性呼吸系統綜合症的新型病毒2（「SARS-CoV-2」）中和抗體BRII-196及BRII-198的二期臨床試驗。此項研究將由中國工程院院士、廣州醫科大學附屬第一醫院國家呼吸系統疾病臨床醫學研究中心主任鍾南山院士牽頭，在北京地壇醫院、廣州市第八人民醫院及深圳市第三人民醫院等臨床中心進行。

2020年初，本公司攜手清華大學及深圳市第三人民醫院共同成立騰盛華創，以開發從新型冠狀病毒肺炎（「COVID-19」）恢復期患者中獲得的非競爭性SARS-CoV-2中和抗體BRII-196和BRII-198。這兩種抗體BRII-196和BRII-198針對非競爭性的新冠病毒刺突蛋白的受體結合區(RBD)中不同抗原表位，組成「雞尾酒」或聯合療法，目標是保持目前已出現及未來可能出現的變異株的治療效果，以及預防耐藥病毒的產生及選擇。

BRII-196和BRII-198已在中國完成個別單一療法一期臨床試驗。試驗結果均顯示BRII-196和BRII-198良好的安全性和耐受性，及在健康中國受試者中符合預期的藥代動力學特徵。目前，BRII-196和BRII-198抗體「雞尾酒」正在中國健康受試者中進行一期聯合研究，美國國家過敏和傳染病研究所在全球範圍內高風險的門診COVID-19患者中進行由美國國立衛生研究院開發的主試驗方案三期（作為加速COVID-19治療干預及疫苗計劃的一部分）。近期的臨床前研究顯示，這一「雞尾酒」聯合療法保持了對目前全球出現的主要SARS-CoV-2變異株的中和活性，包括「阿爾法」(α)、「貝塔」(β)和「伽馬」(γ)，同時對新出現的變異株進行評估。

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-196及BRII-198。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。

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，2021年7月20日

於本公告日期，本公司董事會包括執行董事Zhi Hong博士及羅永慶先生；非執行董事Robert Taylor Nelsen先生及Axel Bouchon博士；以及獨立非執行董事Martin J Murphy Jr博士、Grace Hui Tang女士、徐耀華先生及Gregg Huber Alton先生。