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,概不就因本公告全部或任何部分內容所產生或因依 賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Clover Biopharmaceuticals, Ltd. 三葉草生物製藥有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司) (股份代號:2197)

自願公告 對首批受試者進行COVID-19候選疫苗 SPECTRA的同源加強劑給藥

本公告由三葉草生物製藥有限公司(「本公司」,連同其附屬公司統稱「本集團」)董事會(「董事會」)自願作出,以向本公司股東及潛在投資者提供有關本集團核心產品的最新臨床發展情況。

茲提述本公司日期為2021年11月18日的公告,內容有關對CEPI資助協議(如公告中所定義)進行的修訂,其中包括納入加強劑組以評估SCB-2019(CpG 1018加鋁佐劑)作為同源加強劑的效力。

本公司欣然宣佈,於2022年1月5日,首批受試者已完成本公司COVID-19候選疫苗SCB-2019(CpG 1018加鋁佐劑)同源加強針的接種。這些受試者在進展中的全球2/3期臨床試驗(三葉草生物的聯合佐劑使用的三聚體重組蛋白COVID-19疫苗保護效力及安全性研究(「SPECTRA」))中已接種SCB-2019(CpG 1018加鋁佐劑)進行基礎免疫。本公司於2021年9月發佈了SPECTRA研究試驗中SCB-2019(CpG 1018加鋁佐劑)的最終有效數據,該研究將繼續獲取更多免疫原性及安全性數據。

這項雙盲、隨機及對照研究旨在評估兩種SCB-2019劑量配方(全劑量:30微克抗原加CpG 1018加鋁佐劑;半劑量:15微克抗原加CpG 1018加鋁佐劑)作為同源加強針的免疫原性和安全性,約4,000名成年受試者將完成加強針接種,這些受試者均已在約6個月前接種過兩劑SCB-2019(CpG 1018加鋁佐劑)。

此外,針對基礎免疫接種SCB-2019(CpG 1018加鋁佐劑)的青少年(12-18歲)亞組進行的免疫原性和安全性評估範圍已擴大至1,200名受試者。關於同源加強針和青少年亞組的初始數據預計於2022年上半年發佈。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.05條規定的警示性聲明:本公司無法保證其將最終能夠令SCB-2019(CpG 1018加鋁佐劑)成功商業化。

本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命 三葉草生物製藥有限公司 董事長 梁朋博士

中國成都,2022年1月5日

於本公告日期,董事會包括執行董事梁朋博士及梁果先生;非執行董事王曉東博士、肖汀先生及呂東先生;以及獨立非執行董事吳曉濱博士、廖想先生、Jeffrey FARROW先生及Thomas LEGGETT先生。