## 四川百利天恒药业股份有限公司

## 自愿披露关于 iza-bren(EGFR×HER3 双抗 ADC)用于 复发性或转移性食管鳞癌的 III 期临床试验的期中分析达到 主要终点的公告

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。

四川百利天恒药业股份有限公司(以下简称"公司")自主研发的全球首创 (First-in-class)、新概念(New concept) 且唯一进入 III 期临床阶段的 EGFR× HER3 双抗 ADC (iza-bren) 在食管鳞癌的 III 期临床试验 (研究方案编号: BL-B01D1-305)中,经独立数据监查委员会(iDMC)判断,在预设的期中分析中 达到无进展生存期(PFS)和总生存期(OS)双主要终点,适应症为: 既往经 PD-1/PD-L1 单抗联合含铂化疗治疗失败的复发性或转移性食管鳞癌。这是全球首 个 ADC 药物在食管癌治疗中取得 PFS/OS 双阳性结果的 III 期临床研究。

## 一、药品的基本情况

Iza-bren 是全球首创(First-in-class)、新概念(New concept)且唯一进入 III 期临床阶段的 EGFR×HER3 双抗 ADC,iza-bren 正在中国和美国进行 40 余项针 对多种肿瘤类型的临床试验。

截至目前,iza-bren 已有 7 项适应症被国家药品监督管理局药品审评中心纳入 突破性治疗品种名单,1项适应症被美国食品药品监督管理局纳入突破性治疗品种 名单。

## 二、风险提示

根据我国药品注册相关的法律法规要求,药品需要完成相关临床试验,并通 过国家药品监督管理局审评、审批后方可上市销售。

由于医药产品具有高科技、高风险、高附加值的特点,药品从临床试验报批 到投产周期长、环节多,容易受到一些不确定性因素的影响,公司将按有关规定 积极推进上述研发项目,并严格按照有关规定及时对项目后续进展情况履行信息 披露义务,敬请投资者谨慎决策,注意防范投资风险。

特此公告。

四川百利天恒药业股份有限公司董事会