

中国苏州和美国马里兰州罗克维尔市2023年1月19日 /美通社/ -- 致力于在肿瘤、乙肝及与衰老相关疾病等治疗领域开发创新药物的领先的生物医药企业 -- 亚盛医药 (6855.HK) 宣布, 公司与摩根大通集团、中国国际金融香港证券有限公司和花旗环球金融亚洲有限公司签订配售及认购协议, 以每股24.45港元价格配售2250万股新股 (先旧后新), 预期认购事项将筹集的所得款项总额约为5.5亿港元。

新股认购价格为24.45港元, 较亚盛医药在2023年1月17日收市价每股折让约9.94%。配售及认购股份数额占比公司扩大后股本约7.83%。

发行融资款项将主要用于管线产品的进一步临床开发及商业化, 包括但不限于公司核心产品耐立克®

(奥雷巴替尼)、关键候选产品APG-2575及其他关键候选产品的临床开发与推进, 以及一般公司用途等。

亚盛医药董事长、CEO杨大俊博士表示: "2022年是充满挑战的一年, 但亚盛医药仍然逆势而上, 交出了亮眼的成绩单。感谢投资人对亚盛的持续支持! 此次融资将加速公司主要品种

的临床开发和商业化, 我们将不断提

升耐立克®

的可及性及临床潜力的进一步挖掘, 不断加快APG-2575的全球临床开发。公司将继续秉承 '解决中国乃至全球患者尚未满足的临床需求' 的使命, 坚守 '全球创新' 战略, 为患者带来更多获益、为股东创造更多价值而努力!"

有关股份配售和认购事项的进一步详情, 敬请参阅本公司2023年1月18日香港交易所发布公告。

关于亚盛医药

亚盛医药是一家立足中国、面向全球的生物医药企业, 致力于在肿瘤、乙肝及与衰老相关的疾病等治疗领域开发创新药物。2019年10月28日, 亚盛医药在香港联交所主板挂牌上市, 股票代码: 6855.HK。

亚盛医药拥有自主构建的蛋白-蛋白相互作用靶向药物设计平台, 处于细胞凋亡通路新药研发的全球前沿。公司已建立拥有9个已进入临床开发阶段的1类小分子新药产品管线, 包括抑制Bcl-2、IAP 或 MDM2-p53 等细胞凋亡通路关键蛋白的抑制剂; 新一代针对癌症治疗中出现的激酶突变体的抑制剂等, 为全球唯一在细胞凋亡通路关键蛋白领域均有临床开发品种的创新公司。目前公司正在中国、美国、澳大利亚及欧洲开展50多项I/II期临床试验。用于治疗耐药性慢性髓细胞白血病的核心品种奥雷巴替尼 (商品名: 耐立克®) 曾获中国国家药品监督管理局新药审评中心 (

CDE) 纳入优先审评和突破性治疗品种，并已在中国获批，是公司的首个上市品种。该品种还获得了美国FDA快速通道资格、孤儿药资格认定、以及欧盟孤儿药资格认定。截至目前，公司共有4个在研新药获得16项FDA和1项欧盟孤儿药资格认定，2项FDA快速通道资格以及2项FDA儿童罕见病资格认证。公司先后承担多项国家科技重大专项，其中"重大新药创制"专项5项，包括1项"企业创新药物孵化基地"及4项"创新药物研发"，另外承担"重大传染病防治"专项1项。

凭借强大的研发能力，亚盛医药已在全球范围内进行知识产权布局，并与UNITY、MD Anderson、梅奥医学中心和Dana-Farber癌症研究所、默沙东、阿斯利康、辉瑞等领先的生物技术及医药公司、学术机构达成全球合作关系。公司已建立一支具有丰富的原创新药研发与临床开发经验的国际化人才团队，同时，公司正在高标准打造后期的商业化生产及市场营销团队。亚盛医药将不断提高研发能力，加速推进公司产品管线的临床开发进度，真正践行"解决中国乃至全球患者尚未满足的临床需求"的使命，以造福更多患者。

亚盛医药前瞻性声明

本文所作出的前瞻性陈述仅与本文作出该陈述当日的事件或资料有关。除法律规定外，于作出前瞻性陈述当日之后，无论是否出现新资料、未来事件或其他情况，我们并无责任更新或公开修改任何前瞻性陈述及预料之外的事件。请细阅本文，并理解我们的实际未来业绩或表现可能与预期有重大差异。本文内所有陈述乃本文章刊发日期作出，可能因未来发展而出现变动。

本文源自美通社