



再鼎医药将在2024 ESMO上公布ZL-1218 (CCR8) 针对晚期实体瘤的1期研究的初步数据

2024年 8月 27日

壁报将重点展示 ZL-1218 在晚期实体瘤中调节肿瘤微环境和调节肿瘤免疫反应方面的潜力

研究展现了再鼎持续推进公司稳健的内部研发全球肿瘤学管线的进展

中国上海和美国马萨诸塞州剑桥市, 2024年8月27日 — 再鼎医药有限公司 (纳斯达克股票代码: ZLAB; 香港联交所股份代号: 9688) 今日宣布, ZL-1218 (CCR8抗体) 的1期研究数据将在2024年欧洲肿瘤内科学会 (ESMO) 大会上将进行壁报展示。ESMO将于2024年9月13日-17日在西班牙巴塞罗那举行。正在进行的剂量递增临床研究 (NCT05859464) 的初步结果将展示ZL-1218在晚期实体瘤的肿瘤微环境 (TME) 中减少调节性 T 细胞和调节 T 细胞功能的潜力。

ZL-1218是一款靶向CCR8受体的人源化Fc增强型单克隆抗体, 一种在肿瘤相关调节性 T 细胞 (Treg) 上选择性表达的趋化因子受体, 可通过抗体依赖性细胞毒性活性消耗 CCR8+ Treg 细胞来增强抗肿瘤免疫反应。ZL-1218具有作为治疗实体瘤的新型疗法的潜力。ZL-1218单药以及与帕博利珠单抗联合治疗晚期恶性实体瘤的全球1期研究正在招募中。

再鼎医药总裁兼全球研发负责人Rafael G. Amado博士表示: “克服肿瘤微环境复杂性的能力对于改善肿瘤免疫的患者预后至关重要。ZL-1218 减少抑制性肿瘤相关调节性 T 细胞, 有望重新刺激对晚期实体瘤的免疫攻击。我们期待在 2024年ESMO大会上分享我们1期研究的初步结果。”

再鼎医药在2024 ESMO大会壁报展示的详细信息如下:

标题: ZL-1218 (一种人源化抗 CCR8 IgG1 抗体) 治疗晚期实体瘤的 1 期研究的初步临床药代动力学 (PK) 和药效动力学 (PD) 分析

壁报号码: 1008P

演讲人: Oriol Mirallas, 西班牙巴塞罗那瓦尔德希伯伦大学肿瘤研究所肿瘤学家

日期: 2024年9月14日周六 (欧洲中部夏令时间)

地点: Fira Barcelona Gran Via

关于再鼎医药

再鼎医药 (纳斯达克股票代码: ZLAB; 香港联交所股份代号: 9688) 是一家以研发为基础、处于商业化阶段的创新型生物制药公司, 总部位于中国和美国。我们致力于通过创新产品的发现、开发和商业化解决肿瘤、自身免疫性疾病、感染性疾病和中枢神经系统疾病领域未被满足的巨大医疗需求。我们的目标是利用我们的能力和资源努力促进中国及全世界人类的健康福祉。

有关再鼎医药的更多信息, 请访问www.zailaboratory.com或关注公司官微: 再鼎医药。

再鼎医药前瞻性声明

本新闻稿包含关于再鼎医药未来预期、计划和展望的前瞻性陈述, 包括但不限于在肿瘤学管线中开发和商业化产品 (包括ZL-1218) 的计划以及相关临床研究的进展, ZL-1218的潜在获益, 治疗特定实体瘤的潜在疗法。该等前瞻性陈述可能包括“旨在”、“预计”、“相信”、“有可能”、“估计”、“预期”、“预测”、“目标”、“打算”、“可能”、“计划”、“可能的”、“潜在”、“将”、“会”等词汇和其他类似表述。该等陈述构成《1995年美国私人证券诉讼改革法案》中定义的“前瞻性声明”。前瞻性声明并非对过往事实的陈述, 亦非对未来表现的担保或保证。前瞻性声明基于我们截至本新闻稿发布之日的预期和假设, 并且受到固有不确定性、风险以及可能与前瞻性声明所预期的情况存在重大差异的情势变更的影响。实际结果可能受各种重要因素的影响而与前瞻性声明所示存在重大差异, 该等因素包括但不限于: (1)我们成功商业化自身已获批上市产品并从中产生收入的能力; (2)我们为自身的运营和业务计划提供资金并为该等活动获取资金的能力; (3)我们候选产品的临床开发和临床前开发的结果; (4)相关监管机构对我们的候选产品作出审批决定的内容和时间; (5)与在中国营商有关的风险; 和 (6) 我们向美国证券交易委员会 (SEC) 备案的最新年报和季报以及其他报告中指出的其他因素。我们预计后续事件和发展将导致我们的预期和假设改变, 但除法律要求之外, 不论是出于新信息、未来事件或其他原因, 我们均无义务更新或修订任何前瞻性陈述。该等前瞻性陈述不应被视为我们在本新闻稿发布之日后任何日期的意见而加以信赖。

如需查阅公司向SEC提交的文件, 请访问公司官网www.zailaboratory.com和SEC网站www.sec.gov。