

礼来和信达生物拓展双方战略联盟：在中国和全球共同开发 肿瘤免疫治疗双特异性抗体

礼来拥有肿瘤免疫治疗抗体的国外权利，信达生物拥有肿瘤免疫治疗抗体的中国权利

(美国印第安纳波利斯, 中国上海), 10月8日, 美国礼来制药与信达生物制药(苏州)有限公司今天宣布拓展双方在药物开发方面已有的合作, 该合作亦是中國生物制药企业与跨国药企之间最大的合作之一。

拓展的合作细节如下:

- 在未来的十年中, 礼来和信达生物将在中国和全球共同开发和商业化三个以抗PD-1为基础的双特异性肿瘤治疗抗体。
- 根据之前的协议, 礼来将在中国以外区域行使其开发, 生产和销售以上肿瘤治疗抗体的权利。
- 信达生物将拥有在中国开发, 生产和销售以上潜在肿瘤免疫治疗抗体的权利, 该权利受限于礼来在共同开发和商业化中的优先选择权。

根据拓展的协议条款, 如果上述抗体在国内外达到特定的开发、注册和销售里程碑节点的话, 信达生物将收到礼来额外的总额超过十亿美元的里程碑付款。如果上述抗体在国外商业化, 信达还将收到销售提成和其他付款。进一步的财务细节并未公开。

礼来将使用由信达生物作出贡献的抗体序列创造三个处于临床前阶段的基于抗PD-1的双特异性抗体。

“我们相信肿瘤免疫治疗的组合疗法将有潜力改变癌症治疗的方式。”礼来肿瘤研究副总裁, Greg Plowman 博士说, “我们很高兴同信达生物拓展我们之间的合作, 进一步为中国和全世界的癌症病人开发潜在治疗方法。”

“礼来如此积极迅速地扩展与信达的合作, 我们感到非常荣幸,” 信达生物联合创始人, 董事长兼总裁俞德超博士表示, “礼来非常信任信达生物, 由信达生物在中国开发和生产他们的新型双特异性抗体。能够处在肿瘤免疫治疗药物开发的最前线, 并得益于礼来在双特异性抗体领域的丰富经验, 我们感到十分振奋和激动。”

关于礼来

作为全球医疗健康产业领导者，礼来致力于以创新回报患者、以关爱呵护生命。创立百余年来，我们始终奉行着以最新技术为患者提供最优质药品的理念，这与公司创始人礼来上校的承诺一脉相承。今天，我们仍然执着于这一使命，并据此开展各项工作。世界各国的礼来人不仅潜心研发挽救生命的药品、积极帮助患者更好地认识和管理疾病，还通过慈善公益活动全心回馈社会。如需了解更多关于礼来制药的信息，请登录 www.lilly.com 和 www.lillychina.com。

关于信达生物制药

信达生物是一家中国领先的生物制药企业，致力于发现、开发和生产满足 EMA 和 FDA/cGMP 标准的高端生物药，以满足亚洲和全球患者的健康需求。信达生物拥有一条不断扩充中的产品线，专注于肿瘤，免疫疾病和眼科疾病等适应症。在鼓励公司内部原创生物药的同时信达生物也积极与全球制药/生物技术公司建立项目引进/授权协议。基于其优越的地理位置和对质量的重视，信达生物有能力在无损于世界一流的品质的前提下充分利用中国性价比的环境。如需了解更多关于信达生物制药的信息，请登录：www.innoventbio.com

此条新闻发布包括关于礼来和信达开发和商业化合作的前瞻性陈述并反映礼来当前的信条。然而，在药物研究、开发、和商业化的过程中存在大量的风险和不确定性，无人可以保证合作会有成功的产出，或者双方公司均会达到预期的收益。如需了解进一步的讨论、其他风险及不确定性，请关注礼来最新在美国证券交易委员会的 10-K 和 10-Q 注册。礼来没有更新其前瞻性论断的义务。

#

如有媒体垂询，请联系：

信达生物制药：徐乃迪：+86 0512 69566088 ext 8033; naidi.xu@innoventbio.com

礼来制药总部：Lauren Zierke: +1 317 277 6524; lauren_zierke@lilly.com

礼来中国：常晓萌 59042087; chang_monica@lilly.com