深圳微芯生物科技股份有限公司

自愿披露关于获得临床试验通知书的公告

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。

重要内容提示:

临床试验、审批的结果以及时间都具有一定的不确定性。考 虑到研发周期长、投入大,过程中不可预测因素较多,敬请广大 投资者注意防范投资风险,谨慎决策。

深圳微芯生物科技股份有限公司(以下简称"公司")近日 收到国家药品监督管理局(以下简称"国家药监局")签发的《药 物临床试验批准通知书》。现将相关情况公告如下:

一、药品基本情况

1、产品名称:西奥罗尼胶囊

受理号: CXHL2100009 (5mg)、CXHL2100010 (20mg)

申请事项: 临床试验申请

申请人: 深圳微芯生物科技股份有限公司

结论:根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定,经 审查,2021年1月6日受理的西奥罗尼胶囊符合药品注册的有 关要求,同意开展临床试验。具体为:西奥罗尼胶囊治疗经过2 线系统化疗后疾病进展或复发的小细胞肺癌患者的随机、双盲、安慰剂对照、多中心Ⅲ期临床试验(方案编号 CAR302)。

2、药品的其他情况

西奥罗尼是公司自主设计和研发的具有全球专利保护的新 化学结构体,属于多靶点多通路选择性激酶抑制剂。属于小分子 抗肿瘤原创新药,可选择性抑制 Aurora B、CSF1R 和 VEGFR/PDGFR/c-Kit 等多个激酶靶点。通过抑制细胞周期调控激 酶 Aurora B, 西奥罗尼可以抑制肿瘤细胞的周期进程, 降低肿瘤 的增殖活性;通过抑制与血管生成相关的 VEGFR 和 PDGFR, 西奥 罗尼可以抑制肿瘤的新生血管形成,从而减少肿瘤的血液供应和 生长:通过抑制与免疫细胞增殖活化相关的 CSF1R, 西奥罗尼可 以抑制肿瘤局部免疫抑制性细胞的生长,从而提高机体对肿瘤的 免疫监测和免疫清除功能。综上, 西奥罗尼通过上述抑制肿瘤细 胞有丝分裂、抑制肿瘤血管生成和调节肿瘤免疫微环境的三种活 性机制,实现多通路机制的抗肿瘤药效,从而发挥综合抗肿瘤作 用,具有相对同类机制药物更优异的动物药效活性和良好的安全 性。其通过抑制小细胞肺癌潜在异常活跃的 Aurora B 通路相关 分子机制,存在单药治疗 SCLC 疗效的作用基础,这也是西奥罗 尼区别于其他抗血管生成治疗药物的重要标志。西奥罗尼在前期 的临床试验中,针对多线治疗失败的 SCLC 患者,相比于历史对 照数据, 其单药治疗取得了十分积极的疗效结果。目前, 西奥罗 尼正在开展卵巢癌、肝癌、乳腺癌、淋巴瘤、其他神经内分泌肿 瘤等多个适应症的不同阶段研究。作为治疗严重威胁生命健康的 重大疾病、与现有治疗手段相比具明显临床优势的原创新药,去年 12 月 25 日,西奥罗尼针对小细胞肺癌适应症被 CDE 纳入"突破性治疗品种",具体详见公司 2020 年 12 月 19 日于上海证券交易所网站的《自愿披露关于公司产品纳入拟突破性治疗品种公示的公告》(公告编号: 2020-046)。

二、风险提示

根据国家药品注册相关的法律法规要求,药品在获得《临床试验通知书》后,尚需开展临床试验,并经国家药监局批准后方可生产上市。考虑到创新药的临床试验周期较长且不确定性较大,须在开展一系列临床试验并经国家药品监督管理局批准后方可上市,短期内对公司经营业绩不会产生大的影响。

临床试验、审批的结果以及时间都具有一定的不确定性。考虑到研发周期长、投入大,过程中不可预测因素较多,敬请广大投资者注意防范投资风险,谨慎决策。

特此公告。

深圳微芯生物科技股份有限公司董事会 2021年3月18日