

科望医药 ES104 治疗结直肠癌中国 1/2 期临床试验完成首例患者给药

中国上海、苏州，美国马里兰州，2022 年 2 月 21 日 – 科望生物医药科技有限公司（以下简称“科望医药”），一家处于临床阶段的、致力于引领新一代肿瘤免疫治疗创新研发的全球化生物医药公司，今日宣布 ES104 完成中国 1/2 期临床试验首例患者给药，以评估该候选药物用于不可手术切除的局部晚期或转移性结直肠癌患者中的安全性、耐受性、药代动力学特征，并初步探索其抗肿瘤疗效等。ES104 是一种双特异性抗体，可同时阻断在血管生成和肿瘤血管化中起重要作用的 VEGF 和 DLL4 信号通路。

此前开展的临床试验中，ES104 单药在经过多线治疗且对现有批准的 VEGF 疗法耐药的肿瘤患者展现了持续的抗肿瘤疗效。ES104 于 2021 年 10 月获得中国国家药品监督管理局药品审评中心默示许可，在中国开展临床试验。ES104 是目前中国唯一进入临床试验的靶向 VEGF 和 DLL4 的双特异性抗体候选药物。

科望医药首席医学官秦续科博士表示：“很高兴 ES104 在中国进入 1/2 期临床试验。在近期完成的临床 1 期试验中，ES104 在对现有批准的 VEGF 疗法耐药的晚期胃癌和结直肠癌患者中展现了持续的单药抗肿瘤疗效。我们期待 ES104 能够为中国结直肠癌患者带来临床获益。”

如希望了解本次临床试验的详细信息，请登录 [Clinicaltrials.gov](https://clinicaltrials.gov/ct2/show/study/NCT05167448)，查询注册号 [NCT05167448](https://clinicaltrials.gov/ct2/show/study/NCT05167448)。

关于 ES104:



ES104 是一种双特异性抗体，可同时阻断在血管生成和肿瘤血管化中起重要作用的 VEGF 和 DLL4 信号通路。ES104 的临床前和早期临床数据表明，同时阻断这两个通路在多种实体瘤中均显示了较强的抗肿瘤活性，包括结直肠癌、胃癌、胆管癌、胰腺癌和非小细胞肺癌。ES104 作为单药治疗在经过多线治疗且对现有批准的 VEGF 疗法耐药的肿瘤患者中观察到了持续的部分缓解。ES104 已完成 1 期临床单药疗法剂量爬坡和扩展研究([NCT03292783](#))。目前正在开展联合化疗的 1b/2 期临床试验([NCT04492033](#))。科望医药拥有 ES104 在大中华地区的相关权益。

关于科望医药：

科望医药是一家处于临床阶段的、致力于引领新一代肿瘤免疫治疗创新研发的生物医药公司。科望医药的产品管线覆盖广泛，现有针对各类靶点的创新产品在研，目前共有四款分子处于临床试验阶段：ES104、ES101、ES102、ES002。科望医药由生物医药业界资深人士及科学家领导和管理，由业内顶级投资人（包括礼来亚洲基金、高瓴资本、汇鼎投资、大湾区共同家园发展基金、鼎晖投资、德屹资本、Cormorant Asset Management）出资背书。科望医药提出“科望智造，一年一分子”的研发目标，致力于每年将至少一个国际创新候选药物带入临床，最终造福全球癌症患者。

了解详情，请登录 elpiscience.com

投资者沟通：

Elpiscience, Inc.
John Craighead, Ph.D.
IR@elpiscience.com

媒体沟通：

Candy Zhao
PR@elpiscience.com