

Aegera Therapeutics 報告 AEG35156 與 Sorafenib 結合使用治療晚期肝細胞癌 1-2 階段研究第一階段的存活數據

加拿大新聞社－亞洲網加拿大魁北克省蒙特利爾、中國香港 7 月 19 日電：Aegera Therapeutics Inc. 今天發布了新型靶治療藥物 AEG35156 與 sorafenib 結合使用治療晚期肝細胞癌（原發性肝癌）1-2 階段研究第一階段的令人鼓舞的存活數據。

這項題為“X 連鎖凋亡抑制蛋白(XIAP) 反義 AEG35156 與 Sorafenib 結合使用治療晚期肝細胞癌 1-2 階段開放標籤研究”（A Phase 1-2, Open-Label Study of The X-Linked Inhibitor of Apoptosis (XIAP) Antisense AEG35156 in Combination with Sorafenib in Patients With Advanced Hepatocellular Carcinoma）的試驗專門在香港進行。

從對本項試驗第一階段接受治療的 13 名患者的分析得出的臨時數據表明，AEG35156 在與 sorafenib 結合使用時不僅耐藥性強，而且與僅使用 sorafenib 治療的患者的歷史性數據比較時還可延長無進展和整個存活時間。實際上，第一階段患者的中間無進展存活大約為 4 個月，總體存活大約 10 個月。這個數據高於在患者類似的亞太地區進行的第三階段 sorafenib 試驗中獲取的 2.8 個月的中間無進展存活時間和 6.5 個月的總體存活時間。

試驗的贊助商 Aegera Therapeutics 的臨床資深副總裁 Jacques Jolivet 博士說：“我為這樣的臨時數據深受鼓舞，我期待著儘快完成這項研究，確定這些改善的存活數據能否在試驗的第二階段確認。”

香港中文大學醫學院公共衛生和初級保健學院臨床試驗中心主任 Benny Chung-Ying Zee 博士說：“我們對第一階段試驗的結果感到興奮，現在的重點是完成第二階段隨機臨床試驗的患者招募，確認 AEG35156/sorafenib 合併使用的治療效果。”

有關這項研究的詳情，請參閱以下試驗報名網址：
<http://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT00882869>

AEG35156

AEG35156 是以 XIAP 為目標的第二代反義 oligonucleotide。它的目的是降低癌細胞的凋亡門檻，增強對內在死亡和化療的敏感性，而不會損傷健康細胞。患者目前還在參加 CLL/indolent B 細胞淋巴瘤 1/2 階段單一療法研究。該項研究的全部經費由北美白血病和淋巴瘤研究學會提供。

Aegera Therapeutics Inc.簡介

Aegera Therapeutics 是一間臨床階段生物技術公司，重點是開發新型靶療法，滿足尚未得到滿足的重要醫學需要。除了 AEG35156，Aegera 還與其夥伴 Human Genome Sciences

(NASDAQ:HGS1) 合作，推動治療腫瘤的 HGS1029 的初期階段臨床開發，目前還在積極地從事自體免疫、炎症和中樞神經系統疾病的幾項臨床前研究計畫。有關這些計畫的詳情，請登錄 Aegera 的網站：www.aegera.com。

香港中文大學臨床試驗中心

臨床試驗中心是香港中文大學公共衛生學院下屬的機構，其目的是推廣亞洲臨床研究和臨床試驗的良好慣例。它提供品質教育、臨床研究服務和基礎設施，支援本地、本地區和國際上的臨床試驗。有關臨床試驗中心的詳情，請登錄：www.cct.cuhk.edu.hk

消息來源: Aegera Therapeutics Inc.

聯繫人: Donald Olds, MSc, MBA,
Chief Operating Officer & CFO,
Aegera Therapeutics Inc.,
(514) 288-5532 (x)295,
Email: donald.olds(at)aegera.com;

Benny C.Y. Zee,
Chinese University of Hong Kong,
Assistant Dean (Research),
Faculty of Medicine,
Centre for Clinical Trials,
852 2252 8865,
Email: bzee(at)cuhk.edu.hk/