

Sutro Biopharma 和焯辉医药在大中华区就 STRO-001 展开合作

美国旧金山和中国上海，2021年10月12日 - Sutro Biopharma, Inc. (Sutro; NASDAQ: STRO)，一家临床阶段的药物发现、开发和生产公司，专注于应用精确的蛋白工程和合理设计来创造下一代癌症和自身免疫疾病疗法，与 BioNova Pharmaceuticals Limited (焯辉医药)，一家致力于发现、开发和商业化用于治疗未满足医疗需求的创新药物的公司，今日联合宣布签署了授权协议，Sutro 授权焯辉医药在大中华区（包括中国大陆、香港、澳门和台湾）开发和商业化靶向 CD74 的抗体偶联药物 (ADC) STRO-001，用于治疗血液癌症患者。

根据协议条款，焯辉医药可以选择获得在大中华区开发和商业化 STRO-001 的独家权利。焯辉医药将寻求 STRO-001 在多个适应症中的临床开发、注册申报和商业化，拟开发适应症包括非霍奇金淋巴瘤、多发性骨髓瘤和白血病。Sutro 将保留 STRO-001 在包括美国在内的大中华区以外的全球开发和商业权利。焯辉医药将向 Sutro 支付 400 万美元的首付款，与选择权行使、药物开发、注册和商业里程碑相关的潜在付款总额高达 2 亿美元。Sutro 将根据临床和商业化供应服务协议向焯辉医药提供 STRO-001 药品。商业化后，Sutro 将根据 STRO-001 在大中华区的年净销售额获得不同梯度分级的两位数销售提成。

“STRO-001 在其临床开发阶段促成的战略合作伙伴关系展示了 Sutro 和焯辉医药对这种极具前景的 ADC 药物进行共同开发的愿景，” Bill Newell, Sutro 的首席执行官说道，“我们相信焯辉医药是一个理想的合作伙伴。焯辉医药在临床开发和新药注册方面取得的成功，已获得了大型生物医药专业投资者的支持，可以充分发挥在大中华区实现 STRO-001 在多种血液癌症中的潜力，填补大量未满足的医疗需求。”

“我们对 STRO-001 在血液肿瘤领域的早期临床数据和治疗潜力感到兴奋，” Arturo Molina, Sutro 的首席医疗官说道，“在美国的临床研究中，我们正在探索将 STRO-001 作为多发性骨髓瘤和非霍奇金淋巴瘤晚期患者的治疗方法，包括弥漫性大 B 细胞淋巴瘤、套细胞淋巴瘤和滤泡性淋巴瘤。在我们的剂量递增试验中，我们正在尝试优化的剂量水平——多发性骨髓瘤队列为 5.0 mg/kg，非霍奇金淋巴瘤队列为 4.2mg/kg。”

华焯博士，焯辉医药创始人、董事长兼首席执行官，补充道：“我们很高兴与拥有独特蛋白合成平台的领先 ADC 技术公司 Sutro 合作，在大中华区开发和商业化 STRO-001。在临床一期剂量递增研究中，STRO-001 在复发/难治性血液系统恶性肿瘤中显示出令人鼓舞的早期疗效信号和良好的耐受性。鉴于我们在大中华区的药物开发实力，我们致力于加快开展 STRO-001 在多种血液系统恶性肿瘤的 2 期研究，以充分探索该 ADC 的治疗潜力。本次合作进一步壮大了焯辉医药在血液学领域的实力，并为我们现有的管线产品带来了潜在的合并用药可能。”

关于 Sutro Biopharma

Sutro Biopharma, Inc. 位于南旧金山，是一家处于临床阶段的药物发现、开发和生产公司。利用精确的蛋白工程和合理设计，Sutro 正在推进下一代肿瘤疗法。

Sutro 的专有整合无细胞蛋白合成平台 XpressCF®和位点特异性结合平台 XpressCF+™ 孵化了 STRO-001 和 STRO-002，这是 Sutro 最早的两个内部开发 ADC。STRO-001 是一种靶向 CD74 的 ADC，目前正在进行一项针对晚期 B 细胞恶性肿瘤患者的 1 期临床试验，并被 FDA 授予孤儿药资格，用于治疗多发性骨髓瘤。STRO-002 是一种叶酸受体 α (FolR α) 靶向 ADC，目前正在进行一项针对卵巢癌和子宫内膜癌患者的 1 期临床试验，并被 FDA 授予卵巢癌快速通道资格。第三个候选产品 CC-99712，一种靶向 BCMA 的 ADC，是 Sutro 与百时美施贵宝（之前为 Celgene）

合作的一部分，正在招募患者进行多发性骨髓瘤患者的 1 期临床试验，并已获得 FDA 的孤儿药资格。第四个候选产品 M1231，一种 MUC1-EGFR，一流的双特异性 ADC，是 Sutro 与德国达姆施塔特默克公司合作的一部分，在美国和加拿大被称为 EMD Serono (EMD Serono)，正在招募用于转移性实体瘤、非小细胞肺癌 (NSCLC) 和食管鳞状细胞癌患者的 1 期临床试验。上述四种产品在临床试验中进行评估的候选产品均来自 Sutro 的 XpressCF® 和 XpressCF+™ 技术平台。Bristol Myers Squibb 和 EMD Serono 分别拥有 CC-99712 和 M1231 的全球开发和商业化权利，Sutro 有权获得里程碑付款或或有付款及分级特许权使用费。

Sutro 致力于通过为未满足需求的领域创造具有改进治疗特性的药物来改善癌症患者的生活。迄今为止，Sutro 的平台已产出 ADC、双特异性抗体、基于细胞因子的肿瘤免疫疗法以及针对当前护理标准不佳的临床适应症中已有靶点的疫苗。

该平台可以通过快速和系统地评估蛋白结构-活性关系来创建优化的同质候选产品，从而加速潜在首创和同类最优分子的发现和开发。除了开发自己的肿瘤管道外，Sutro 还与优质的制药和生物技术公司合作，以发现和开发创新的下一代疗法。

请在推特上关注 Sutro，@SutroBio，并在官网 www.sutro.bio 上了解更多 Sutro 对于未来肿瘤治疗的热情和决心。

关于焯辉医药

焯辉医药是一家以临床研发创新为主导的生物制药公司。针对临床治疗上还存在未满足医学需求的疾病，致力于开发和商业化创新药物以填补治疗空白。焯辉医药总部位于上海浦东新区自由贸易试验区，是一家迅速发展的初创企业。产品管线的搭建建立在内部研发、与尖端生物科技公司的合作以及海外优质项目引进的基础上。凭借一支实力雄厚、经验丰富的专业团队，借助资本的力量，焯辉医药致力于为中国和全球的患者提供高质量的创新药物。

更多信息，请访问公司网站: www.bionovapharma.com

Sutro Biopharma

Annie J. Chang
+1(650) 801-5728
ajchang@sutro.bio

焯辉医药

单盈 Claire Shan
+86 (21) 5090 1280
claire.shan@bionovapharma.com