香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告之內容概不負責, 對其準確性或完整性亦不發表任何聲明,並明確表示概不就因本公告全部或任何 部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致之任何損失承擔任何責任。



CHINA BIOTECH SERVICES HOLDINGS LIMITED

中國生物科技服務控股有限公司

(於開曼群島註冊成立並在百慕達繼續營業之有限公司) (股份代號:8037)

自願公告

將於第18屆國際惡性淋巴瘤會議及第30屆歐洲血液學年會上 展示臨床試驗結果

本公告乃由中國生物科技服務控股有限公司(「本公司」)自願作出。

誠如本公司日期為二零二四年六月五日及二零二四年十一月四日的公告所披露,本公司之間接非全資附屬公司上海隆耀生物科技有限公司(「上海隆耀」)已於美國臨床腫瘤學會(ASCO)二零二四年年會及第66屆美國血液學會(ASH)年會上展示有關對患上復發難治的B細胞型非霍奇金淋巴瘤(「B細胞型非霍奇金淋巴瘤」)(R/R B-NHL)的病人使用LY007細胞注射液(一種上海隆耀自主研發的新型CD20靶點的自體嵌合抗原受體T細胞治療產品)的I期臨床研究之臨床試驗結果。本公司之董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈,繼去年在美展示臨床試驗結果後,上海隆耀即將於二零二五年六月十七日至二零二五年六月二十一日於瑞士盧加諾舉行之第18屆國際惡性淋巴瘤會議(ICML)(「國際惡性淋巴瘤會議」)及於二零二五年六月十二日至二零二五年六月十五日於意大利米蘭舉行之第30屆歐洲血液學年會(EHA)(「歐洲血液學年會」)上以海報展示形式展示有關LY007細胞注射液的I期研究臨床試驗結果。

LY007的臨床成果亮點為填補CD20 CAR-T治療空白。

1. 高效性與安全性並重

LY007採用獨特的OX40共刺激信號結構設計,顯著增強T細胞擴增能力與抗腫瘤活性。I期臨床試驗數據顯示,在12例復發/難治性CD20陽性B細胞型非霍奇金淋巴瘤患者中,92%患者實現腫瘤縮小或消失,最佳完全緩解率(BCRR)達75%。1例曾接受CD19 CAR-T治療失敗的患者亦獲得完全緩解,且未發生嚴重細胞因數風暴或神經毒性。

2. 差異化適應症佈局

針對CD19 CAR-T治療失敗或CD19陰性復發的患者群體,LY007提供了新的治療選擇。其CAR-T細胞在患者體內擴增峰值達CD3+T細胞的46%至80%。

上海隆耀計劃於國際惡性淋巴瘤會議與歐洲血液學年會平台,進一步推動LY007的國際多中心臨床研究,並探索與歐美機構的合作。上海隆耀已佈局14項全球專利,為產品商業化及實體瘤適應症拓展提供支撐。在近一年時間內,上海隆耀LY007的I期臨床研究成果在全球各大腫瘤與血液病學術年會上陸續發佈,代表著LY007在全球學術領域獲得了認可及關注。

承董事會命 中國生物科技服務控股有限公司 主席兼執行董事 劉小林

香港,二零二五年五月七日

於本公告日期,董事會包括三名執行董事,即劉小林先生(主席)、何詢先生及 黃嵩先生;及三名獨立非執行董事,即鄢國祥先生、郭圓濤博士及錢紅驥先生。

本公告的資料乃遵照GEM上市規則而刊載,旨在提供有關本公司的資料;董事願 就本公告的資料共同及個別地承擔全部責任。各董事在作出一切合理查詢後,確 認就其所知及所信,本公告所載資料在各重要方面均屬準確完備,沒有誤導或欺 詐成分,且並無遺漏任何事項,足以令致本公告或其所載任何陳述產生誤導。

本公告將自刊登日期起最少一連七日載於香港聯合交易所有限公司之網站www.hkexnews.hk之「最新上市公司公告」網頁,並載於本公司網站www.cbshhk.com內。