

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的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對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的任何損失承擔任何責任。



**Genscript Biotech Corporation**  
**金斯瑞生物科技股份有限公司\***  
(於開曼群島註冊成立的有限公司)  
(股份代號：1548)

**自願性公告**  
**研究與發展的更新**

本公告乃由金斯瑞生物科技股份有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)自願作出。

本公司董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈，本公司非全資附屬公司傳奇生物科技股份有限公司(「傳奇生物」)於2020年12月14日(紐約時間)宣佈美國食品和藥物管理局(「FDA」)已批准其評估LB1901的新藥臨床試驗(「IND」)申請，LB1901是傳奇生物在研的自體嵌合抗原受體T細胞(「CAR-T」)療法，用於治療成人復發或難治性T細胞淋巴瘤(TCL)。根據該新藥臨床試驗申請，傳奇生物將在美國啟動LB1901的1期臨床研究。

LB1901是一種靶向CD4的試驗性CAR-T產品，CD4是一種在大部分TCL亞型中均勻表達的膜表面糖蛋白。一項1期、首次人體研究、開放標籤、多中心、多隊列的臨床研究將在美國招募復發或難治性外周T細胞淋巴瘤(PTCL)或皮膚T細胞淋巴瘤(CTCL)患者。研究的主要目標是評估LB1901的安全性和耐受性，並確定2期臨床研究推薦劑量。

TCL是一組異質性疾病，在美國非霍奇金淋巴瘤病例中佔不到15%。外周T細胞淋巴瘤包括一些不常見的亞型並且通常具有侵襲性，5年總生存率為39%，根據亞型不同而異；皮膚T細胞淋巴瘤是一組主要發生在皮膚的T細胞惡性腫瘤。在目前的治療方案下，仍有相當比例的PTCL或CTCL患者會復發。復發或難治性PTCL和CTCL患者仍然存在高度未滿足的醫療需求。

FDA批准傳奇生物的LB1901的IND申請，是傳奇生物在細胞治療創新方面的科學專業能力的里程碑體現。傳奇生物期待與研究人員合作，探索其在滿足TCL人群未滿足的醫療需求方面的潛力。

本公司股東及潛在投資者務請注意投資風險，並於買賣或擬買賣本公司證券時審慎行事。

承董事會命  
金斯瑞生物科技股份有限公司\*  
主席及執行董事  
孟建革

香港，二零二零年十二月十四日

於本公告日期，執行董事為孟建革先生、王燁女士及朱力博士；非執行董事為王魯泉博士、潘躍新先生及王佳芬女士；及獨立非執行董事為郭宏新先生、戴祖勉先生、潘九安先生及王學海博士。

\* 僅供識別