

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，概不就因本公告全部或任何部分內容所產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



**Transcenta Holding Limited**

**創勝集團醫藥有限公司**

(以存續方式於開曼群島註冊的有限公司)

(股份代號：6628)

## 自願公告

### 有關人源化抗VEGFR-2單克隆抗體MSB0254 Ib期臨床試驗 首例患者給藥的最新業務進展

本公告由創勝集團醫藥有限公司（「本公司」）自願作出，旨在告知本公司股東及潛在投資者有關最新業務進展。本公告所用但並無另行界定的詞彙應與本公司日期為2021年9月14日的招股章程中所賦予該等詞彙的涵義相同。

本公司董事會（「董事會」）欣然宣佈其人源化抗VEGFR-2單克隆抗體MSB0254成功完成Ib期臨床試驗首例患者給藥。此前該藥物已完成Ia期臨床試驗，確定了二期臨床試驗推薦劑量（「二期臨床試驗推薦劑量」）。本研究旨在評估MSB0254在二期臨床試驗推薦劑量下在多種類型實體瘤中的安全性、耐受性、藥代動力學(PK)特徵及抗腫瘤療效，包括神經內分泌腫瘤和肝細胞癌等。

抑制血管生成通路作為治療癌症的有效方法已得到充分驗證，且在調節免疫微環境和增強免疫療法的活性方面也具有良好前景。本公司將探索MSB0254作為單藥和與其他藥物聯用治療多種類型實體瘤的潛在抗腫瘤作用，其中包括本公司管線中的TST001和TST005。

## 有關MSB0254的資料

MSB0254是一種高親和力的人源化抗VEGFR-2單克隆抗體，具有抑制腫瘤血管生成的抗腫瘤作用機制，由本公司通過其抗體發現平台開發。與正常內皮細胞相比，VEGFR-2在多種類型腫瘤的新生腫瘤血管內皮細胞中過度表達。血管內皮細胞的血管通透性、存活和遷移受VEGFR-2信號通路控制。VEGFR-2抑制劑已被證明能夠抑制腫瘤誘導的血管生成並有效抑制腫瘤生長，因此對多種類型的腫瘤有潛在的治療作用。

**警示聲明：**我們無法保證我們將能成功開發及最終成功銷售MSB0254。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命  
創勝集團醫藥有限公司  
執行董事兼首席執行官  
錢雪明

香港，2021年11月24日

於本公告日期，本公司董事會成員包括執行董事兼首席執行官錢雪明博士、執行董事石明博士及朱達先生，主席兼非執行董事趙奕寧博士以及獨立非執行董事唐稼松先生、包駿博士及張志華先生。