

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

**有關於2022年ASCO GI及IGCC
公佈TST001 I期臨床試驗的最新業務進展**

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TST001美國I期試驗將於2022年1月20日至1月22日在加州舊金山舉辦的2022年美國臨床腫瘤學會胃腸道腫瘤研討會（「ASCO GI」）上通過Trial in Progress海報的方式展示。TST001中國I期試驗資料將於2022年3月6日至3月9日在德州休斯頓舉辦的2022年國際胃癌大會（「IGCC」）上以海報的形式公佈。詳情如下：

於ASCO GI的海報展示

摘要標題： 一項在局部晚期或轉移性實體瘤患者中評估TST001安全性、耐受性及藥代動力學的I期臨床試驗

摘要編號： TPS375

第一作者： Nashat Y. Gabrail, MD

於IGCC的海報展示

摘要標題： TST001（抗Claudin18.2單克隆抗體）在實體瘤患者中的I期研究

摘要編號： IGCC22-ABS-1152

第一作者： 石明，MD., PhD.

TST001是本公司研發的高親和力人源化抗體。TST001針對表達Claudin18.2的腫瘤細胞顯示出強大的抗體依賴性細胞毒性(「ADCC」)體外活性，並且在中高水平的表達Claudin18.2的腫瘤模型中擁有良好的抗腫瘤活性。I期試驗自2020年4月起在中美兩地同時開展。

TST001已完成中國研究的劑量遞增階段，目前正在表達Claudin18.2的多種腫瘤類型(包括胃癌或胃食管連接部癌(「GC/GEJ」)、胰腺癌及若干其他腫瘤類型)患者中進行Ib/IIa期單藥治療試驗。此外，TST001與化療或PD-1聯用用於一線及既往接受過治療的GC/GEJ患者的試驗亦正在進行。IGCC海報將公佈正在進行試驗的TST001劑量遞增階段的資料。

美國研究即將完成劑量遞增階段，並將擴展至表達Claudin18.2的癌症患者，其中TST001將同時用作多種腫瘤類型的單藥治療及與PD-1抑制劑聯用治療胃癌。ASCO GI海報TPS375將通過Trial in Progress展示美國試驗設計。

有關TST001的資料

TST001是一種高親和力人源化抗Claudin18.2的單克隆抗體，具有增強的ADCC及補體依賴性細胞毒性(「CDC」)活性，並於腫瘤異種移植試驗中顯示出強大的抗腫瘤活性。TST001是全球範圍內開發的第二個Claudin18.2靶向抗體治療候選藥物。TST001乃使用本公司的免疫耐受突破(IMTB)技術平台開發。TST001通過ADCC及CDC機制殺死表達Claudin18.2的腫瘤細胞。利用先進的生物工藝技術，TST001的岩藻糖含量在生產過程中大大降低，進一步增強了TST001的NK細胞介導的ADCC活性。中美兩地均一直在進行TST001的臨床試驗(NCT04396821, NCT04495296/CTR20201281)。美國食品藥品監督管理局(FDA)已授予TST001於美國用於治療GC/GEJ患者的孤兒藥資格認定。

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TST001。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，2022年1月12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。