

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

### 有關用於治療實體瘤的同類首創靶向Gremlin1抗體 TST003臨床試驗申請獲國家藥監局批准的**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，本公司的同類首創，靶向Gremlin1且具有高親和力人源化單克隆抗體TST003的臨床試驗申請獲國家藥品監督管理局(NMPA)藥品審評中心(CDE)批准。

本公司於2022年10月舉行的第10屆TEMTIA會議上公佈了TST003項目的最新業務進展。臨床前資料顯示，TST003可阻斷上皮間質轉化，對多種難治實體瘤展現出有效的單藥的抗腫瘤活性。TST003的臨床試驗申請亦已於2022年9月獲美國食品藥品監督管理局(FDA)批准。

於2022年5月，本公司和上海交通大學研究者就本公司同類首創，靶向Gremlin1的抗體TST003用於治療雄激素陰性或低活性前列腺癌的研究結果在《Nature Cancer》上發表。該研究成果揭示了Gremlin1蛋白可促進前列腺腫瘤細胞的可塑性、促進去勢抵抗性前列腺癌發生發展。Gremlin1特異性抗體單藥可以有效控制雄激素受體低活性或陰性的前列腺癌的生長，該研究還證明了Gremlin1抗體和enzalutamide在體內外對人源去勢抵抗性前列腺癌模型的協同活性。

我們的全球藥物開發執行副總裁、首席醫學官Caroline Germa博士表示：「靶向Gremlin1抗體TST003有望成為去勢抵抗性前列腺癌這類存在高度未滿足需求癌症的變革性療法。隨着我們準備在美國啟動首次人體臨床研究，獲得國家藥監局的授權是實現創勝集團制定符合美國和中國監管機構要求的國際發展戰略雄心的關鍵一步。」

## 有關TST003的資料

TST003，一種高親和力單克隆抗體，靶向TGF- $\beta$ 超級家族成員Gremlin1。Gremlin1蛋白是一種高保守型分泌蛋白，已顯示在發育過程中發揮重要作用。Gremlin1在多種實體瘤中高度上調。Gremlin1蛋白促進上皮間質轉化。在檢查點抑制劑耐藥的多種難治性實體瘤（包括去勢抵抗性前列腺癌和微衛星穩定轉移性結直腸癌）的人源性組織異種移植腫瘤模型中，TST003展現出有前景的單藥活性。在同源移植小鼠模型中，TST003也增強了檢查點抑制劑的抗腫瘤活性。

**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TST003。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，2023年1月4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、執行董事翁曉路先生，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、張志華先生及Kumar Srinivasan博士。