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而產生或因依 賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



## TransThera Sciences (Nanjing), Inc. 藥捷安康(南京)科技股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號:2617)

## 自願性公告

## 替恩戈替尼聯合氟維司群治療經治失敗的HR陽性/HER2陰性 或低表達的復發或轉移性乳腺癌II期 臨床試驗獲批開展

本公告由藥捷安康(南京)科技股份有限公司(「本公司」,連同其附屬公司統稱「本集團」)自願刊發,以向本公司股東及潛在投資者提供有關本集團的最新業務。

本公司董事會(「**董事會**」) 欣然宣佈,公司核心產品替恩戈替尼(Tinengotinib, TT-00420) 聯合氟維司群治療經治失敗的激素受體陽性(HR+)且人表皮生長因子受體2陰性或低表達(HER2-)的復發或轉移性乳腺癌II期臨床試驗,已於2025年9月10日獲得了中國國家藥品監督管理局的臨床默示許可。

本試驗為在中國開展的一項評價替恩戈替尼片聯合氟維司群注射液用於經治失敗的HR+/HER2-的復發或轉移性乳腺癌患者的安全性、療效及藥代動力學的開放標籤、多中心、II期臨床研究。

替恩戈替尼早期臨床研究結果表明,替恩戈替尼單藥在經歷過多種治療(例如內分泌治療、CDK4/6抑制劑治療和化療)的HR+/HER2-乳腺癌患者中,有令人鼓舞的臨床效果。臨床前實驗結果表明,替恩戈替尼與氟維司群的聯合用藥針對內分泌治療耐藥的乳腺癌細胞具有藥理學協同作用。因此替恩戈替尼聯合氟維司群的臨床治療策略將可能為此類乳腺癌患者的治療帶來新的突破。

上市規則第18A.08(3)條規定的警示聲明:無法保證本公司將能最終成功開發及銷售相關產品。

承董事會命 藥捷安康(南京)科技股份有限公司 董事長兼首席執行官 吳永謙博士

香港,2025年9月10日

於本公告日期,董事會包括:(i)執行董事吳永謙博士及吳笛先生;(ii)非執行董事 賈中新女士及易華博士;及(iii)獨立非執行董事李書湃先生、徐海音女士及鄭哲 蘭女士。