

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+／HER2－復發 或轉移性乳腺癌患者II期臨床完成首例患者給藥

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，本公司核心產品替恩戈替尼(Tinengotinib, TT-00420)聯合氟維司群用於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患者的II期臨床研究，於近日完成首例患者給藥。

本試驗為在中國開展的一項評價替恩戈替尼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、多中心、II期臨床研究。該試驗的主要目標人群為既往接受過內分泌治療及CDK4/6抑制劑治療等標準治療後失敗的HR+／HER2－復發或轉移性乳腺癌患者，旨在探索替恩戈替尼與氟維司群聯合療法的臨床應用價值，為該類耐藥乳腺癌患者提供新的治療選擇。

乳腺癌是全球女性高發的惡性腫瘤之一，HR+／HER2－亞型佔乳腺癌患者總數的約70%，該類患者在經標準治療後易出現耐藥復發，臨床亟需新的有效治療方案。替恩戈替尼早期臨床研究結果表明，其單藥在經多種治療的HR+／HER2－乳腺癌患者中展現出令人鼓舞的臨床效果，支持其與內分泌治療聯用的進一步研發。

關於替恩戈替尼

替恩戈替尼是一款自主研發、處於新藥上市申請階段的創新多靶點小分子激酶抑制劑，通過靶向腫瘤細胞和改善腫瘤微環境發揮抗腫瘤作用。目前，替恩戈替尼已經在全球範圍內開展了多項針對膽管癌、前列腺癌、乳腺癌和肝癌等實體瘤的臨床試驗，並獲得了中國NMPA批准納入「優先審評品種名單」及「突破性治療品種名單」，美國FDA授予的用於治療膽管癌的「孤兒藥認證」(Orphan Drug Designation, ODD)及「快速通道資格認證」(Fast Track Designation)，歐洲EMA授予的用於治療膽道癌的孤兒藥認證(ODD)。

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，2026年3月18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滢先生、徐海音女士及鄭哲蘭女士。