

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，概不對因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚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

### 創勝醫藥公佈其新型LIV1 ADC TST013在前列腺癌及 ER陽性／HER2陰性乳腺癌PDX模型中 顯示出強大的抗腫瘤活性的新數據

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。

本公司董事會（「董事會」）欣然宣佈，於2026年AACR年會上發表強調其自主研發的LIV1抗體偶聯藥物(ADC)的臨床前數據。數據顯示出強大的抗腫瘤活性、差異化的載荷依賴性療效以及良好的耐受性特徵，支持在LIV1陽性實體瘤中的進一步開發。

LIV1是鋅轉運蛋白家族的成員。其在正常組織中表達有限，但在乳腺癌(93%)、前列腺癌(72%)及肺癌(10%)中普遍高度表達，使其成為開發ADC療法時值得注意的細胞表面靶點。

本公司已研發48D6，一種新型自主研發的高結合親和力、特異性和內化能力的人源化抗LIV1單克隆抗體。利用Retrogenix細胞微陣列技術，48D6顯示出與其他人類蛋白無非特異性相互作用，證實了其高靶點特異性。利用48D6，本公司隨後通過糖基轉移酶介導的特定定位點偶聯平台產生了兩款候選ADC：ADC-2（偶聯拓撲異構酶I抑制劑載荷）及ADC-3（偶聯MMAE）。

Balb/c小鼠的藥代動力學研究顯示，ADC-2的半衰期約為10.4-11.6天，顯著長於基準SGN-LIV1A類似物（3.7-3.9天），且與裸抗體48D6（13.8-15.6天）相當，表明具有良好的體內穩定性。

體內藥效研究證明，在每週一次連續四週給予6 mg/kg劑量下，ADC-2在LIV1表達的ER+／HER2陰性乳腺癌及非小細胞肺癌(NSCLC)人源腫瘤異種移植(PDX)模型中顯示出強大的抗腫瘤活性。

對於LIV1表達的前列腺癌PDX模型，ADC-2在給藥兩劑後顯示出有限的腫瘤生長抑制。自第3劑起以基於MMAE的ADC-3取代ADC-2後，ADC-3顯著抑制了前列腺腫瘤的生長。在LIV1高表達的前列腺癌PDX中，在停止給藥後，ADC-3對腫瘤生長的抑制持續超過70天。

在評估安全性及耐受性的探索性毒性研究中，小鼠在接受所有測試劑量的多次給藥後，ADC-2均顯示出良好的耐受性。在60 mg/kg組治療期間觀察到輕微病變，並在恢復期結束時完全恢復。基於該等結果，ADC-2在小鼠中的最大耐受劑量(MTD)定為60 mg/kg。ADC-3的安全性及耐受性尚未進行探索。

總體而言，該等數據證明創勝醫藥的LIV1 ADC-2及ADC-3項目在ER陽性／Her2陰性乳腺癌(約佔所有乳腺癌的60%)以及前列腺癌的PDX模型中作為單藥療法顯示出強大的抗腫瘤活性。ADC-2及ADC-3在小鼠中顯示出優異的耐受性特徵。值得注意的是，創勝醫藥的LIV1 ADC在三陰性乳腺癌(TNBC)腫瘤模型中亦顯示出強大的抗腫瘤活性，相關數據先前已於2024年SABCS上公佈。該等結果支持進一步研究創勝醫藥的LIV1 ADC在LIV1陽性實體瘤中的應用。

**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TST013。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、主席兼首席執行官  
錢雪明

香港，2026年4月23日

於本公告日期，董事會成員包括執行董事、主席兼首席執行官錢雪明博士，非執行董事徐莉博士以及獨立非執行董事唐稼松先生、張志華先生、Kumar Srinivasan博士及陳瑋女士。