

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

藥捷安康（南京）科技股份有限公司與上海艾力斯醫藥科技股份有限公司達成合作協議，共同推進TT-00973-MS片聯合甲磺酸伏美替尼片治療EGFR敏感突變局部晚期或轉移性非小細胞肺癌的研究

本公告由藥捷安康（南京）科技股份有限公司（「本公司」或「藥捷安康」，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。

本公司欣然宣佈，本公司與上海艾力斯醫藥科技股份有限公司（「艾力斯」）達成臨床合作及供藥協議。雙方將共同推進一項評估TT-00973-MS片聯合甲磺酸伏美替尼片治療EGFR敏感突變局部晚期或轉移性非小細胞肺癌患者的安全性及有效性的多中心、開放標籤II期研究（「本臨床試驗」）。

根據協議條款，藥捷安康作為本臨床試驗的申辦方，承擔本臨床試驗的運營與費用。艾力斯免費提供本臨床試驗所需要的甲磺酸伏美替尼片。基於本臨床試驗的結果，雙方將共同探討進一步開展TT-00973-MS片與甲磺酸伏美替尼片聯用III期臨床試驗的合作機會。

TT-00973是藥捷安康自主研發的新型AXL/FLT3雙靶點抑制劑。AXL激酶是癌症存活、轉移及耐藥性的關鍵因素，AXL信號的異常激活與多種癌症的不良預後有關。TT-00973能有效干擾AXL在腫瘤細胞中的激活，並在AXL過度表達的小鼠異種移植瘤模型中顯示出有效的抗腫瘤活性。截至2025年12月31日，公司已完成I期臨床試驗，TT-00973耐受性良好，並在部分的實體腫瘤患者中觀察到臨床療效。

甲磺酸伏美替尼片是一種表皮生長因子受體酪氨酸激酶抑制劑(EGFR-TKI)。臨床研究結果顯示，伏美替尼對多種EGFR突變展現出廣泛的療效，其一線治療適應症、EGFR 20外顯子插入突變NSCLC一線及二線治療適應症、EGFR PACC突變NSCLC一線治療適應症先後納入國家藥品監督管理局(NMPA)藥品評審中心(CDE)突破性治療品種名單，EGFR 20外顯子插入突變NSCLC一線治療適應症同時還獲得美國食品藥品監督管理局(FDA)突破性療法認定(BTD)。

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5月26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(iii)獨立非執行董事李書滢先生、徐海音女士及鄭哲蘭女士。