

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PD-L1/TGF- β 雙重功能抗體TST005的IND申請獲得 國家藥監局受理的最新業務進展

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。本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，國家藥品監督管理局(「國家藥監局」)已受理其PD-L1/TGF- β 雙重功能抗體TST005的試驗用新藥(「IND」)申請。本公司已於2021年4月獲得美國食品藥品監督管理局(FDA)對TST005的IND批准，且已於2021年7月的全球I期臨床試驗為首位美國患者給藥。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。

有關PD-L1/TGF- β 雙重功能抗體TST005的資料

TST005為進入全球臨床試驗階段的第二個雙重功能抗PD-L1及TGF- β 陷阱融合蛋白。其同時靶向兩個免疫抑制通路，即轉化生長因子- β (TGF- β)及程序性細胞死亡配體-1 (PD-L1)，其通常被癌細胞用於逃逸免疫系統。TST005由高親和力PD-L1抗體組成，在其C端與工程TGF- β 受體II型蛋白融合。TST005缺乏FcR結合活性並因此減少FcR介導殺死的表達PD-L1效應T細胞。TST005的高PD-L1結合活性及增強的TGF- β 陷阱穩定性可將TGF- β 陷阱有針對性地遞送至表達PD-L1的腫瘤，從而將全身性抑制TGF- β 信號的脫靶毒性降至最低。TST005在逆轉TGF- β 誘導的T細胞抑制中顯示出強大的體外活性。在多個同基因腫瘤模型中，TST005誘導CD8 T細胞向PD-L1表達的腫瘤中浸潤顯著增加並因其高TGF- β 在對PD-(L)1療法不敏感的腫瘤模型中顯示出劑量依賴性腫瘤生長抑制。TST005在非人類靈長類動物中具有良好的耐受性，並顯示出線性PK特徵。TST005乃為具更佳醫療窗口的潛在差異化雙重功能候選免疫療法。

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PD-L1/TGF- β 雙重功能抗體TST005。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，2021年10月13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、執行董事石明博士及朱達先生，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、包駿博士及張志華先生。