

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

替恩戈替尼聯用康方生物開坦尼®(卡度尼利，PD-1/CTLA-4)／ 依達方®(依沃西，PD-1/VEGF)的II期臨床試驗完成首例患者給藥

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，公司核心產品替恩戈替尼(Tinengotinib, TT-00420)分別聯用康方生物科技（開曼）有限公司（「康方生物」）開坦尼®(卡度尼利，PD-1/CTLA-4)／依達方®(依沃西，PD-1/VEGF)的治療晚期肝細胞癌(hepatocellular carcinoma, HCC)的開放性、多中心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開坦尼®(卡度尼利，PD-1/CTLA-4)／依達方®(依沃西，PD-1/VEGF)聯合替恩戈替尼片治療晚期肝細胞癌療效和安全性的開放性、多中心、II期臨床研究，試驗的主要目標為評估開坦尼®(卡度尼利，PD-1/CTLA-4)／依達方®(依沃西，PD-1/VEGF)分別聯合替恩戈替尼片或替恩戈替尼單藥治療晚期肝細胞癌的安全性和有效性。該試驗的主要目標人群為既往未接受過針對肝細胞癌的全身抗腫瘤治療或既往標準治療失敗後的晚期肝細胞癌患者。

藥捷安康已與康方生物訂立合作協議，雙方共同針對肝細胞癌領域開展臨床聯合用藥開發。

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4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涯先生、徐海音女士及鄭哲蘭女士。