

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。



自願公告

創勝醫藥於ESMO Asia公佈osemitamab三聯療法一線治療胃或胃食管結合部腺癌的I/II期(Transtar102)更新療效數據

- 公佈數據表明，對於CLDN18.2較高表達患者，無論其PD-L1表達水平如何，均取得了令人鼓舞的療效結果－中位無進展生存期(mPFS)為16.6個月，客觀緩解率(ORR)為68%，中位緩解持續時間(mDoR)為18個月。

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。

本公司董事會（「董事會」）欣然宣佈，osemitamab聯合納武利尤單抗與CAPOX作為胃或胃食管結合部腺癌(TranStar102)一線治療的I/II期臨床試驗(Transtar102)G隊列基於CLDN18.2和PD-L1表達的更新療效分析。該研究結果以壁報形式（摘要編號：#299P）亮相於在新加坡舉行的歐洲腫瘤內科學會亞洲年會(ESMO Asia Congress 2025)。

新分析結果進一步印證了osemitamab三聯療法所展現的令人鼓舞的臨床獲益。經過25.8個月的中位隨訪觀察，在26例CLDN18.2表達 $\geq 40\%$ 、 $\geq 2 +$ 且PD-L1 CPS已知的患者中，中位無進展生存期(mPFS)達到16.6個月，客觀緩解率(ORR)為68%，中位緩解持續時間(mDoR)為18個月。值得關注的是，在PD-L1 CPS<1和 ≥ 1 兩個亞組中，CLDN18.2較高表達患者的PFS均優於較低表達患者，這表明osemitamab的潛在治療獲益不受PD-L1表達水平影響，具有一致性。

安全性特徵與先前在ASCO 2025年大會上公佈的數據一致。

「探索性療效分析持續表明，osemitamab聯合標準治療方案具有良好的臨床獲益，」北京大學腫瘤醫院消化腫瘤內科及I期臨床試驗病區主任，本次研究的主要研究者沈琳教授表示，「不同PD-L1亞組患者的獲益一致性尤為值得關注，這表明該治療方案有望為廣大晚期胃或胃食管結合部腺癌患者帶來具有臨床意義的獲益改善。」

「我們欣喜地看到，本研究繼續呈現出的強勁的臨床獲益信號，進一步印證了osemitamab具有為患者帶來實質性獲益的潛力，這些患者亟需更有效的治療方案。」創勝醫藥全球臨床開發執行副總裁戚川博士表示，「此外，更新數據繼續證實了osemitamab聯合納武利尤單抗與CAPOX作為晚期胃或胃食管結合部腺癌一線治療方案具有良好的安全性與耐受性。」

關於Osemitamab (TST001)

Osemitamab (TST001)是一種高親和力的靶向CLDN18.2的人源化單克隆抗體，具有增強的抗體依賴性細胞毒性(ADCC)，在異種移植試驗中顯示出強大的抗腫瘤活性。Osemitamab (TST001)是第二個在全球範圍內開發的CLDN18.2靶向抗體藥物，由本公司通過其免疫耐受突破(IMTB)技術平台開發。Osemitamab (TST001)通過ADCC機制殺滅表達CLDN18.2的腫瘤細胞。利用先進的生物加工技術，Osemitamab (TST001)的岩藻糖含量在生產過程中大大降低，進一步增強了Osemitamab (TST001)的NK細胞介導的ADCC活性。美國食品和藥品監督管理局(FDA)已授予Osemitamab (TST001)用於治療胃癌或胃食管結合部腺癌和胰腺癌患者的孤兒藥資格認定。

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Osemitamab (TST001)。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，2025年12月5日

於本公告日期，本公司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、KumarSrinivasan博士及陳瑋女士。