

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)科技股份有限公司在2026年美國癌症研究協會年會(AACR)展示譜系重塑做為HR+乳腺癌內分泌治療的耐藥機制以及替恩戈替尼的臨床前數據

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。

本公司宣布，本公司在2026年美國癌症研究協會年會(AACR)上以壁報形式披露了譜系可塑性作為HR+乳腺癌內分泌耐藥的驅動機制及其臨床轉化意義。

題目：FGFR-JAK雙信號通路重編程管腔特性並驅動HR+乳腺癌內分泌耐藥

分會場：Mechanisms of Drug Resistance 2

展示時間：2026年4月21日0:00 AM – 03:00 AM (北京時間)

壁板地點：第16區

壁板編號：6

摘要編號：1786

內分泌治療改善了HR+乳腺癌的預後，但耐藥仍是主要臨床挑戰。通過單細胞轉錄組測序，研究團隊在耐藥腫瘤中發現了一種管腔向基底樣轉化伴隨ER/PR下調的現象——這種可塑性在原發灶中出現，並在轉移灶(尤其是惡性胸腔積液中)進一步增強。

通過連續藥物篩選和共培養模型，研究發現治療藥物誘導型與微環境驅動型耐藥均匯聚於FGFR與JAK信號通路的共激活，進而抑制管腔相關基因(ESR1、PGR)的表達。替恩戈替尼作為一款能夠同時抑制FGFR/JAK雙靶點的抑制劑，可恢復腫瘤細胞的管腔特性，並使耐藥模型在體外和體內水平重新對內分泌治療恢復敏感。上述發現支持雙靶點FGFR-JAK阻斷作為克服譜系可塑性驅動的內分泌耐藥的有效策略。目前，替恩戈替尼聯合內分泌治療晚期HR+乳腺癌的II期臨床試驗正在進行中。

關於替恩戈替尼

替恩戈替尼是一款自主研發、處於新藥上市申請階段的創新多靶點小分子激酶抑制劑，通過靶向腫瘤細胞和改善腫瘤微環境發揮抗腫瘤作用。目前，替恩戈替尼已經在全球範圍內開展了多項針對膽管癌、前列腺癌、乳腺癌、肝癌等實體瘤的臨床試驗，並獲得了美國FDA授予的用於治療膽管癌的「孤兒藥認證」(Orphan Drug Designation, ODD)及「快速通道資格認證」(Fast Track Designation)，歐洲EMA授予的用於治療膽道癌的孤兒藥認證(ODD)，中國NMPA批准納入優先審評品種名單及突破性治療品種名單。

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4月21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滙先生、徐海音女士及鄭哲蘭女士。