

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。



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

創勝醫藥合作夥伴INHIBRX報告OZEKIBART的CRC最新積極數據， 並宣佈就治療軟骨肉瘤提交美國BLA申請

本公告由創勝集團醫藥有限公司（「本公司」或「創勝醫藥」）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，其合作夥伴Inhibrx Biosciences, Inc.（「Inhibrx」，納斯達克代碼：INBX）近期報告了其評估ozekibart (INBRX-109)聯合FOLFIRI用於局部晚期或轉移性、不可切除結直腸癌(CRC)患者的1/2期研究的積極更新中期數據。Inhibrx亦宣佈已於2026年4月向FDA提交ozekibart用於常規軟骨肉瘤的生物製品許可申請（「BLA」）。

根據通過本公司全資子公司杭州奕安濟世生物藥業有限公司（「奕安濟世」）簽署的許可協議，創勝醫藥擁有在中國內地、香港特別行政區、澳門特別行政區及台灣地區開發及商業化ozekibart (INBRX-109)的獨家權利。鑒於ozekibart的該等積極進展，創勝醫藥正積極評估其於大中華區的計劃。

據Inhibrx稱，更新中期數據顯示，在經大量既往治療的CRC患者群體中，ozekibart具有令人鼓舞的抗腫瘤活性及可管理的安全性特徵。截至2026年4月10日（即截止日期），在45名可評估患者中，約70%接受ozekibart作為四線療法，80%此前於基於伊立替康的方案治療後出現進展，觀察到以下數據：

- **客觀緩解率(ORR)**：對45名可評估患者進行療效評估，按RECIST v1.1標準，ORR為20%。歷史上，現行標準治療的緩解率有限（按RECIST v1.1標準，ORR為1-6%）。近半數緩解具有持久性，緩解持續時間超過6個月。不論RAS/RAF突變狀態如何，均觀察到緩解。

- **無進展生存期(PFS)**：可評估人群的中位PFS為5.5個月。值得注意的是，42%的患者於6個月時間點仍保持無進展，其中9名患者仍在接受治療，表明相當部分患者實現了遠超中位PFS的持久疾病控制。
- **疾病控制率(DCR)**：整體疾病控制率(以部分緩解及疾病穩定作為最佳緩解)維持於87%的穩健水平，進一步支持ozekibart在經大量既往治療人群中控制腫瘤生長的潛力。
- **安全性及耐受性**：ozekibart聯合FOLFIRI持續維持可管理的安全性特徵。最常見的治療相關不良事件(TEAE)為腹瀉、疲乏及噁心，大多為1級或2級，且與FOLFIRI已知副作用一致。儘管大多數患者(68%)於基線時存在肝轉移，但未觀察到顯著肝毒性。

Inhibrx表示，其計劃於2026年下半年與FDA會面，討論啟動CRC一線註冊性試驗，以及ozekibart用於四線CRC及難治性尤文肉瘤的潛在加速監管路徑。

除CRC適應症外，Inhibrx宣佈ozekibart於軟骨肉瘤方面取得一項重要監管里程碑。於2026年4月，Inhibrx已向FDA提交ozekibart用於常規軟骨肉瘤的BLA，而該疾病目前尚無獲批准的系統性治療選項。

該等進展進一步驗證了ozekibart在多項適應症中的臨床及商業化潛力，並強化了創勝醫藥於中國內地、香港特別行政區、澳門特別行政區及台灣地區所擁有獨家權利的價值。

關於ozekibart (INBRX-109)

ozekibart是一種精準設計的四價死亡受體5(DR5)激動型抗體，旨在利用DR5激活所誘導的腫瘤選擇性細胞死亡機制來實現抗腫瘤效果。2021年1月，美國食品藥品監督管理局(FDA)授予ozekibart用於治療轉移性或不可切除的常規型軟骨肉瘤患者的「快速通道」(Fast Track)資格；同年11月，FDA又授予ozekibart治療軟骨肉瘤的「孤兒藥」(Orphan Drug)資格。

除註冊性臨床試驗外，Inhibrx還在推進ozekibart的擴展隊列，評估其與基於伊立替康(irinotecan)的方案聯合用於尤文肉瘤及結直腸癌的治療。早期結果顯示出令人鼓舞的信號，支持進一步探索ozekibart在這些醫療需求遠未得到滿足的難治性腫瘤中的潛力。

警示聲明：我們無法保證我們將能成功開發及最終成功營銷ozekibart (INBRX-109)。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，2026年5月21日

於本公告日期，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、Kumar Srinivasan 博士及陳瑋女士。