

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

### **TT-01488片聯合含抗CD20單克隆抗體方案治療套細胞淋巴瘤的中國II期臨床試驗獲批開展**

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」）宣佈，公司產品TT-01488片聯合含抗CD20單克隆抗體方案治療套細胞淋巴瘤(MCL)的II期臨床試驗，已於2026年7月1日獲國家藥品監督管理局(NMPA)批准。

本試驗為一項評價TT-01488片聯合含抗CD20單克隆抗體方案治療套細胞淋巴瘤的多中心、開放標籤、劑量探索和擴展的II期研究。

TT-01488是一款公司自主開發的新型的、非共價的BTK抑制劑。激酶譜篩選顯示其靶點活性優異，對EGFR、Tec親和力低，激酶選擇性更優，能減少脫靶抑制，降低房顫、出血等毒副作用，安全性潛力更佳，且在腫瘤淋巴細胞異種移植模型中展現出良好抗腫瘤活性。多項臨床證實BTK抑制劑聯合抗CD20單抗可提升套細胞淋巴瘤(MCL)一線治療療效。TT-01488在已完成的I期臨床中，10例療效可評估的非母細胞型MCL患者中，客觀緩解率(ORR)為70%，包括4例完全緩解及3例部分緩解。其獨特作用機制搭配CD20單克隆抗體可協同靶向殺傷與免疫作用，有望構建高效、低毒的「去化療」一線方案。

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7月1日

於本公告日期，董事會包括執行董事吳永謙博士及吳笛先生；非執行董事賈中新女士；及獨立非執行董事李書滢先生、徐海音女士及馮維波先生。