

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-00973片聯合甲磺酸伏美替尼治療EGFR敏感突變局部晚期或轉移性非小細胞肺癌的中國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-00973片聯合甲磺酸伏美替尼治療EGFR敏感突變局部晚期或轉移性非小細胞肺癌的II期臨床試驗，已於2026年7月10日獲國家藥品監督管理局(NMPA)批准。

本試驗為一項評價TT-00973片聯合甲磺酸伏美替尼治療EGFR敏感突變局部晚期或轉移性非小細胞肺癌患者的安全性及有效性的多中心、開放標籤II期研究。

TT-00973是本公司自主研發的新型AXL/FLT3雙靶點抑制劑。AXL激酶是癌症存活、轉移及耐藥性的關鍵因素，AXL信號的異常激活與多種癌症的不良預後有關。TT-00973能有效干擾AXL在腫瘤細胞中的激活，並在AXL過表達的臨床前模型中展現出顯著的抗腫瘤活性。截至2025年12月31日，本公司已完成I期臨床試驗，TT-00973耐受性良好，並在部分的實體腫瘤患者中觀察到臨床療效。

2026年5月，本公司與上海艾力斯醫藥科技股份有限公司達成臨床合作及供藥協議，共同開展TT-00973片聯合甲磺酸伏美替尼治療EGFR敏感突變局部晚期或轉移性非小細胞肺癌患者的II期研究，並將基於本臨床試驗的結果，共同探討進一步開展TT-00973片與甲磺酸伏美替尼聯用III期臨床試驗的合作機會。

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10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)獨立非執行董事徐海音女士、馮維波先生及李書滢先生。