

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份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

有關創勝集團合作夥伴Inhibrx公佈ozekibart治療軟骨肉瘤的 II期臨床試驗積極結果，計劃於2026年遞交BLA的業績進展

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」）欣然公佈，合作夥伴Inhibrx Biosciences, Inc.（「Inhibrx」，納斯達克代碼：INBX）公佈了註冊性臨床研究ChonDRAGON（n=206）的積極主要結果。該研究評估了ozekibart(INBRX-109)單藥相較安慰劑在晚期或轉移性、不可切除的軟骨肉瘤患者中的療效。基於該結果，Inhibrx計劃於2026年6月底前向美國監管機構遞交ozekibart軟骨肉瘤適應症的上市許可申請。根據本公司通過其全資子公司杭州奕安濟世生物藥業有限公司(HJB)所簽署的許可協議，本公司擁有ozekibart(INBRX-109)在中國大陸、香港特別行政區、澳門特別行政區及台灣地區的獨家開發和商業化權益。

Ozekibart是首個在隨機對照試驗中顯著改善軟骨肉瘤患者PFS的在研藥物，目前該疾病尚無任何獲批的系統性治療方案。令人鼓舞的臨床數據進一步證實了該產品對於全球患者以及本公司擁有獨家授權地區的價值。

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。

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10月31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、Kumar Srinivasan博士及陳瑋女士。