

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

**替恩戈替尼聯合新型內分泌治療
用於經治後進展的轉移性去勢抵抗性前列腺癌
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」）欣然宣佈，公司核心產品替恩戈替尼(Tinengotinib, TT-00420)聯合新型內分泌治療(NHT)用於經治後進展的轉移性去勢抵抗性前列腺癌(mCRPC)的II期臨床試驗，已於2026年5月25日獲國家藥品監督管理局(NMPA)批准。

本試驗為一項評價替恩戈替尼聯合NHT用於經治後進展的mCRPC患者的安全性、療效及藥代動力學的開放、多中心、II期臨床研究。

替恩戈替尼是全球首個且唯一一個同時抑制FGFR/JAK通路，並針對mCRPC有臨床療效證據的研究藥物。目前，NHT已成為mCRPC患者的標準治療，但患者在接受NHT治療一段時間後常出現耐藥。近期研究發現，FGFR和JAK通路的激活會促使雄激素敏感癌細胞向神經內分泌癌細胞轉變，從而引起耐藥性。同時抑制FGFR和JAK通路可逆轉這一細胞狀態轉變或譜系重塑，使癌細胞恢復對雄激素的敏感，並重新對NHT治療敏感。

替恩戈替尼單一療法已在既往接受過多線治療的mCRPC患者顯出令人鼓舞的抗腫瘤療效。此外，替恩戈替尼單藥治療mCRPC已於2025年6月獲得美國FDA的快速通道認證(Fast Track Designation, FTD)。

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5月26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滢先生、徐海音女士及鄭哲蘭女士。