

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。



**GenScript
BioTechCorp.**

Genscript Biotech Corporation

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：1548)

自願性公告

傳奇潛在“同類首創”體內 CD19/CD20 雙靶點 CAR-T 療法 LB2501 在復發/難治性 B 細胞非霍奇金淋巴瘤中獲得臨床概念驗證

本自願性公告由金斯瑞生物科技股份有限公司（「本公司」）作出。

本公司聯營公司傳奇生物科技股份有限公司（「傳奇」，其股份以美國存託股份形式於美國納斯達克全球精選市場上市）於 2026 年 6 月 14 日（紐約時間）發佈新聞稿，宣佈其針對復發/難治性 B 細胞非霍奇金淋巴瘤（R/R B-NHL）患者的在研體內 CD19/CD20 雙靶點 CAR-T 細胞療法 LB2501 首次臨床概念驗證數據。該研究結果於今日在 2026 年歐洲血液學協會（EHA）年會最新突破專場（摘要編號：LB5006）上公佈。在這項正在開展的 I 期研究中，單次輸注 LB2501 在無需進行淋巴細胞清除的情況下，實現了體內 CAR-T 細胞的劑量依賴性擴增。在較高劑量水平（DL2）下，LB2501 達到了 100% 的客觀緩解率（ORR）（6/6）以及 83.3% 的完全緩解率（CR）（5/6），截至數據止時，所有緩解仍在持續。LB2501 還展現出了良好的安全性特徵，未報告劑量限制性毒性（DLT）、嚴重不良事件（SAE）、免疫效應細胞相關神經毒性綜合征（ICANS）或死亡事件。

詳情請參閱於傳奇網站 <https://investors.legendbiotech.com/press-releases> 刊發的新聞稿。

本公告以英文發佈，並附有中文翻譯。如中英文版本有任何不一致或歧義，應以英文版為準。

本公司股東及潛在投資者務請注意投資風險，並於買賣或擬買賣本公司證券時審慎行事。

承董事會命
GenScript Biotech Corporation
主席及執行董事
孟建革

香港，2026年6月14日

於本公告日期，執行董事為孟建革先生、章方良博士、朱力博士及王燁女士；及獨立非執行董事為 *Alphonse Galdes* 博士、張耀樑先生、潘九安先生、*John Quelch* 博士、*Ross Grossman* 博士及施晨陽博士。