

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 Biotech Corporation
金斯瑞生物科技股份有限公司*
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：1548)

自願性公告
研究與發展的更新資料

本自願性公告由金斯瑞生物科技股份有限公司* (「本公司」) 連同其附屬公司，稱為「本集團」) 作出。

茲提述本公司附屬公司傳奇生物科技股份有限公司* (「傳奇」) 於二零二零年六月八日向美國證券交易委員會提交的招股章程 (「招股章程」)，內容有關取得 CARTITUDE-1 監管批准的預計時間表。

於二零二零年七月十六日，強生集團楊森製藥公司旗下公司楊森生物科技有限公司 (傳奇開發用於治療多發性骨髓瘤的 JNJ-4528 方面的戰略合作夥伴) 提供了就用於治療復發及／或難治性多發性骨髓瘤 (「RRMM」) 提交監管文件的最新預期時間安排。具體而言，楊森有望於二零二零年底之前向美國食品藥品監督管理局 (「食品藥品監督管理局」) 提出生物製劑許可申請，預期亦會於二零二一年初向歐洲藥品管理局 (「EMA」) 提交上市許可申請。

關於 CARTITUDE-1

LCAR-B38M 及 JNJ-68284528 (JNJ-4528) 是正在試驗中的用於 RRMM 的 B 細胞成熟抗原的嵌合抗原受體 T 細胞療法。在美國，1b/2 期 CARTITUDE-1 (MMY2001, NCT03548207) 註冊研究正在研究 JNJ-4528 用於治療先前至少已經接受過 3 線治療或對蛋白酶抑制劑 (「PI」) 和一種免疫調節藥物 (「IMiD」) 有雙重耐藥性，且接受過一種 PI、一種 IMiD 和抗 CD38 抗體治療，並且在開始接受最近一次治療的 12 個月內有疾病進展記錄的多發性骨髓瘤患者。

警示性陳述

本公告所載有關本公司的若干資料或會構成適用的證券法例所界定的前瞻性陳述。前瞻性陳述可能包括「估計」、「計劃」、「預期」、「觀點」、「預測」、「估算」、「指引」或不屬於過往事實的其他陳述。儘管本公司認為上述前瞻性陳述所反映的預期屬合理，概無法保證該等預期會經證實屬正確無誤。本公司警告實際表現將受多項因素影響，而大部分該等因素超出其控制範圍，以及未來事件及結果或會與本公司目前預測迥然不同。可能導致實際結果與該等前瞻性陳述存在重大差異的因素包括研發結果、持續取得資金及融資以及整體經濟、市場或營商狀況。前瞻性陳述作為整體受該警示性陳述明確限制。本公告所載資料乃按截至當前日期的資料呈列，該日後或會出現變動。

承董事會命
金斯瑞生物科技股份有限公司*
章方良
主席兼行政總裁

香港，二零二零年七月十六日

於本公告日期，執行董事為章方良博士、王燁女士及孟建革先生；非執行董事為王魯泉博士、潘躍新先生及王佳芬女士；及獨立非執行董事為郭宏新先生、戴祖勉先生及潘九安先生。

* 僅供識別