

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)

**海外監管公告**

**傳奇生物更新候選產品管線**

本公告由金斯瑞生物科技股份有限公司（「本公司」）董事會（「董事會」）根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則第 13.10B 條作出。

傳奇生物科技股份有限公司（「傳奇生物」），為本公司非全資附屬公司，其股份以美國存托股份形式於美國納斯達克全球精選市場上市）已向美國證券交易委員會（「美國證監會」）提交 6-K 表格，內容有關更新其候選產品管線（「管線」）。有關詳細信息，請參閱隨附的管線。刊載於美國證監會網站的完整 6-K 表格可於 <https://www.sec.gov/Archives/edgar/data/1801198/000115752322001713/0001157523-22-001713-index.htm> 查閱。

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  
金斯瑞生物科技股份有限公司\*  
主席及執行董事  
孟建革

香港，二零二二年十二月八日

于本公告日期，執行董事為孟建革先生、王燁女士及朱力博士；非執行董事為章方良博士、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、潘九安先生及王學海博士。

\* 僅供識別

---

---

美國  
美國證券交易委員會  
華盛頓哥倫比亞特區 20549

---

6-K 表格

---

根據《1934 年證券交易法》  
第 13a-16 條或第 15d-16 條規定提交的  
外國私人發行人報告

報告日期：二零二二年十二月八日

委員會文件編號：001-39307

---

傳奇生物科技股份有限公司

( 登記人章程指明的確切名稱 )

---

2101 Cottontail Lane  
Somerset, New Jersey 08873  
( 主要行政辦事處地址 )

---

請標明登記人現時或日後將以 20-F 表格或 40-F 表格封面提交年報：

20-F 表格  40-F 表格

請標明登記人是否依照規例 S-T 第 101(b)(1)條許可以硬本提交 6-K 表格：

請標明登記人是否依照規例 S-T 第 101(b)(7)條許可以硬本提交 6-K 表格：

---

## 傳奇生物報告更新的候選產品管線

傳奇生物科技股份有限公司（「公司」）正在更新其候選產品管線，如附件 99.1 所述。

本 6-K 表格（包括附件 99.1）被引用納入公司在表格 F-3（文件編號為 333-257625 及 333-257609）及 S-8 表格（文件編號為 333-239478）上的註冊聲明中。

### 關於前瞻性陳述的注意事項

本報告中關於 6-K 表格中關於未來預期、計劃和前景的陳述，以及任何其他關於非歷史事實事項的陳述，均構成 1995 年頒佈的《私人證券訴訟改革法案》所定義的「前瞻性陳述」。這些陳述包括但不限於與公司戰略和目標有關的陳述；與 CARVYKTI™ 有關的陳述，包括公司對 CARVYKTI™ 的期望；關於向美國食品藥品監督管理局（FDA）、歐洲藥品管理局（EMA）、國家藥品監督管理局（CDE）中國藥品審評中心和其他監管機構提交的 cilta-cel 及其提交進度的聲明；以及有關公司臨床前和臨床候選產品的陳述，例如臨床前項目和臨床試驗的預期時間和我們進展的能力，向監管機構提交研究性新藥（IND）申請以及向監管機構維護此類申請，生成、分析和呈現臨床試驗資料的能力，以及公司候選產品的潛在適應症和益處。「預期」、「相信」、「繼續」、「可能」、「估計」、「期望」、「打算」、「可能」、「計劃」、「潛在」、「預測」、「預計」、「應該」、「目標」、「將」、「會」和類似表達旨在識別前瞻性陳述，但並非所有前瞻性陳述都包含這些識別詞。由於各種重要因素，實際結果可能與此類前瞻性陳述所指示的結果存在重大差異。除其他事項外，公司的預期可能會受到以下因素的影響：新醫藥產品開發所涉及的不確定性；意外的臨床試驗結果，包括對現有臨床資料的額外分析或意外的新臨床資料的結果；意外的監管行動或延誤，包括要求提供額外的安全性和/或有效性資料或資料分析，或一般的政府監管；由於我們的第三方合作夥伴採取的行動或未能採取行動而導致的意外延誤；因對公司專利或其他專有知識產權保護的挑戰而產生的不確定性，包括美國訴訟過程中涉及的不確定性；一般競爭；政府、行業和一般公共定價和其他政治壓力；COVID-19 大流行的持續時間和嚴重程度，以及為應對不斷變化的形勢而採取的政府和監管措施；以及公司於 2022 年 3 月 31 日向美國證券交易委員會提交的 20-F 表格年度報告中「風險因素」部分中討論的其他因素。如果這些風險或不確定性中的一個或多個成為現實，或者如果基本假設被證明不正確，則實際結果可能與本 6-K 表格中描述的預期、相信、估計或預期的結果存在重大差異。本 6-K 表格中包含的任何前瞻性陳述僅代表截至本 6-K 表格發佈之日的情況。公司明確聲明不承擔更新任何前瞻性陳述的義務，無論是由於新信息、未來事件還是其他原因。

---

### 附件目錄

#### 附件

99.1                      管線

---

## 簽名

根據 1934 年《證券交易法》的要求，註冊人已正式使本報告由以下簽署人代表其簽署，並經正式授權。

**傳奇生物科技股份有限公司**

日期：二零二二年十二月八日

由： /s/ 黃穎

名字： 黃穎，博士

標題： 首席執行官

临床前	I期	II期	III期
<p><b>胃癌、食管癌&amp;胰腺癌<sup>‡</sup></b> (CLAUDIN 18.2) 自体</p>	<p><b>胃癌、食管癌&amp;胰腺癌<sup>‡</sup></b> (CLAUDIN18.2) 自体 NCT04467853</p>	<p><b>复发或难治性多发性骨髓瘤</b> (BCMA) LEGEND-2<sup>†</sup> 自体 NCT03090659</p>	<p><b>复发或难治性多发性骨髓瘤(BCMA)*</b> 1-3 线既往治疗 CARTITUDE-4 自体 NCT04181827</p>
<p><b>小细胞肺癌<sup>‡</sup></b> (DLL3) 自体</p>	<p><b>多发性骨髓瘤<sup>‡</sup></b> (BCMA) 同种异体—CAR-NK NCT05498545</p>	<p><b>非霍奇金淋巴瘤<sup>†</sup> /急性淋巴细胞白血病<sup>†</sup></b> (CD19 X CD20 X CD22)<sup>†</sup> 自体 NCT05318963 NCT05292898</p>	<p><b>复发或难治性多发性骨髓瘤</b> (BCMA)* CARTITUDE-1 自体 NCT03548207</p>
<p><b>非小细胞肺癌</b> (GPC3) 自体</p>	<p><b>多发性骨髓瘤<sup>‡</sup></b> (BCMA) 同种异体— CAR-γδT NCT05376345</p>	<p><b>肝细胞癌<sup>†</sup></b> (GPC3) 自体 NCT05352542</p>	<p><b>复发或难治性多发性骨髓瘤</b> (BCMA)* CARTITUDE-2 自体 NCT04133636</p>
<p><b>结直肠癌</b> (GCC) 自体</p>			<p><b>新诊断多发性骨髓瘤 (BCMA)*</b> 符合移植条件 CARTITUDE-6 自体 NCT05257083</p>
<p><b>急性髓系白血病</b> (CLL1/CD33) 同种异体</p>			

尚未确定研究药物和/或所研究用途的安全性和有效性。

无法保证研究药物在任何国家获得监管部门批准或是成功将其商业化。此外，一些项目仍然是保密的，某些候选药物可能不包含在此列表中。

\*与强生旗下杨森制药公司合作开发

<sup>†</sup>I期III期临床研究在中国开展

<sup>‡</sup>IND申请已获美国FDA批准