

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。



自願公告 最新業務進展

雲頂新耀與Spero Therapeutics公司達成協議修訂

本公告由雲頂新耀有限公司(「本公司」)自願作出，以向本公司股東及潛在投資者提供有關最新業務資料。

本公司董事會(「董事會」)高興地公佈與Spero Therapeutics公司達成了一項授權合約的修訂，根據該協定的修訂內容，本公司將獲得候選產品SPR206在大中華區、韓國和部分東南亞國家(「區域」)的相關專利權益。2019年1月，兩家公司曾宣佈一項合作協定，在上述區域對SPR206進行開發、製造和商業化。

SPR206是一款針對多重耐藥(「MDR」)革蘭氏陰性菌感染的創新治療選擇，目前仍在臨床開發階段。Spero公司此前發表了SPR206 1期雙盲、安慰劑對照的單次給藥劑量遞增(SAD)和多次給藥劑量遞增(MAD)臨床試驗資料，資料顯示在針對目標多重耐藥革蘭氏陰性菌感染的治療範圍劑量內，SPR206耐受性良好。此外，在該研究中未觀察到腎毒性的證據。Spero公司計劃在2021年啟動更多的1期研究，以評估SPR206進入肺間隔的滲透性和在腎功能不全患者中的藥代動力學。

有關SPR206之資料

SPR206是一種潛在的同類領先的新型多黏菌素類抗生素，旨在減少目前臨床上多黏菌素B和粘菌素治療時產生的腎臟毒性。多黏菌素常被用作對抗多重耐藥革蘭氏陰性菌感染的最後手段，但它們在臨床使用時與明顯的神經毒性和腎毒性有關。本公司的合作夥伴Spero Therapeutics公司在健康志願者中進行的雙盲、安慰劑對照1期臨床試驗中，在針對目標多重耐藥革蘭氏陰性細菌感染的可能治療範圍內，SPR206表現出良好的耐受性，更重要的是，在研究的劑量範圍內也沒有顯示腎毒性的證據。

警示聲明：本公司最終可能無法成功開發及銷售SPR206。本公司的股東及潛在投資者務請於買賣本公司證券時審慎行事。

承董事會命
雲頂新耀有限公司
主席兼執行董事
傅唯

香港，2021年1月18日

於本公告刊發日期，董事會包括主席兼執行董事傅唯先生及執行董事薄科瑞博士、何穎先生及張曉帆先生、非執行董事龔聿波先生及康嵐女士及獨立非執行董事譚擘先生、李軼梵先生及蔣世東先生。