

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倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Shanghai Henlius Biotech, Inc.
上海復宏漢霖生物技術股份有限公司
(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)
(股份代號：2696)

自願公告

**就靶向人類BRAF蛋白V600E突變的小分子抑制劑RX208
與潤新生物訂立許可協議**

A. 緒言

茲提述上海復宏漢霖生物技術股份有限公司(「本公司」)日期為二零二一年三月二十八日的公告，內容有關就靶向人類BRAF蛋白V600E突變小分子抑制劑RX208與蘇州潤新生物科技有限公司(「潤新生物」)訂立一份具約束力條款概要。

本公司董事會欣然宣佈，於二零二一年五月十一日，本公司與潤新生物訂立藥品技術許可協議(「許可協議」)。

B. 許可協議的主要條款

訂約方 本公司(作為被許可方)；及

潤新生物(作為許可方)

許可產品 靶向人類BRAF蛋白V600E突變的小分子抑制劑RX208
(「許可產品」)(本公司產品代號：HLX208)

合作及許可

潤新生物將基於必要或合理有用的相關許可專利及許可專有技術，授予本公司一項可再許可的獨家許可，供本公司在許可區域內研究、開發、生產及商業化許可產品。

同時，本公司有權將許可產品用於任何人類適應症及任何治療方法（包括但不限於單藥、組合用藥或雞尾酒療法）。

許可區域

中國（含港澳台地區）（「許可區域」）

付款及特許權使用費

本公司應向潤新生物支付：

- 首付款合計人民幣9,750萬元，基於許可協議的簽訂、潤新生物發票出具、許可產品的技術文件和資料轉讓進度；
- 監管及商業銷售里程碑付款合計不超過人民幣10.775億元，基於許可產品的各項開發及商業銷售里程碑；及
- 除根據協議條款做出的調整及／或抵扣外，以年度淨銷售額的8%到12%計的特許權使用費，具體取決於許可區域內許可產品的年度淨銷售額水平。

取決於再許可的生效日期，本公司可能需要就再許可收益與潤新生物分成。

期限

自二零二一年五月十一日起生效，至許可區域內所有地區根據許可協議釐定的特許權使用費期限屆滿之日止，除非經本公司與潤新生物協商一致或按照許可協議的規定以其它方式提前終止。

C. 有關許可產品的資料

許可產品是靶向人類BRAF蛋白V600E突變的小分子抑制劑，在臨床前研究中展現出優異的療效與安全性，目前處於1期臨床開發階段。BRAF蛋白是MAPK/ERK信號通路中重要的上游調節因子，其V600E突變可使BRAF蛋白持續激活，是包括結直腸癌、甲狀腺瘤、黑色素瘤在內的多種腫瘤及脂質肉芽腫(ECD)等罕見病的潛在靶點。

代表董事會
上海復宏漢霖生物技術股份有限公司
主席
陳啟宇

香港，二零二一年五月十一日

於本公告日期，本公司董事會包括執行董事Wenjie Zhang先生、主席及非執行董事陳啟宇先生、非執行董事吳以芳先生、關曉暉女士、Aimin Hui博士及晏子厚先生以及獨立非執行董事蘇德揚先生、陳力元博士、趙國屏博士及宋瑞霖博士。