

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。



**Sincere Pharmaceutical Group Limited**

**先聲藥業集團有限公司**

(於香港註冊成立的有限公司)

(股份代號：2096)

**關於在大中華區開發及商業化  
靶向N3pE澱粉蛋白治療阿爾茨海默病藥物的  
戰略區域許可合作夥伴關係的自願公告**

本公告由先聲藥業集團有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)自願作出，以告知本公司股東及潛在投資者本集團最新業務更新。

於二零二一年六月二十九日，本公司已根據許可協議(「協議」)與Vivoryon Therapeutics N.V.(阿姆斯特丹證券交易所股份代號：VVY)(「Vivoryon」，一家專注於開發創新小分子藥物的臨床階段生物科技公司)建立戰略區域許可合作夥伴關係，以在大中華區進行靶向毒性澱粉樣蛋白N3pE (pGlu-Abeta)藥物的開發及商業化。

協議授權本公司區域特許以在大中華區開發及商業化兩個產品：varoglutamstat (PQ912)，Vivoryon處於全球臨床IIb期的靶向谷氨醯胺醯基環化酶(QPCT)的口服小分子抑制劑，直接作用於毒性澱粉蛋白N3pE；以及PBD-C06，Vivoryon臨床前的單克隆N3pE抗體。

根據協議條款，Vivoryon將收取前期款項，且亦將在取得若干開發成果及銷售里程碑後獲得本公司的付款，所有款項合計超過5.65億美元。同時，Vivoryon將有權收取雙位數的銷售提成。

QPCT負責催化產生的神經毒性分子N3pE澱粉樣蛋白未在健康個體中發現，但已被確定為AD病理的驅動因素。N3pE澱粉蛋白不僅與在AD患者中廣泛觀察到的聚合成斑塊的β澱粉樣多肽有關，亦對該疾病的其他病理因素產生不良影響，包括tau病理表現、神經炎症及突觸功能損傷。通過抑制QPCT從而防止毒性N3pE澱粉蛋白的形成，varoglutamstat可在疾病發生的早期發揮作用，進而可能預防神經元的損傷。

Vivoryon的單克隆N3pE抗體PBD-C06乃專為從大腦中結合併去除神經毒性N3pE澱粉蛋白而設計，該藥物在優化後具有低免疫原性和低誘發澱粉樣蛋白相關成像異常(ARIAs，常見於AD抗體治療的主要副作用)。

## 有關 Vivoryon Therapeutics N.V.

Vivoryon是一家專注於開發創新小分子藥物的臨床階段生物科技公司，以突破性的科學和創新為驅動力，致力於幫助因患嚴重疾病而缺乏有效治療藥物的患者。Vivoryon利用其在蛋白翻譯後修飾領域的深刻理解和積累，開發出可調節蛋白活性及穩定性的藥物，以在致病蛋白造成不可逆轉的損害之前起作用。Vivoryon除已處於臨床II期治療阿爾茨海默病的重點項目varoglutamstat以外，也已建立針對癌症、炎症及纖維化疾病等多種適應症的口服小分子抑制劑研發管線。

## 有關本公司

本公司是一家從事藥品研發、生產和商業化的公司，擁有轉化醫學與創新藥物國家重點實驗室。本公司擁有多元化的產品組合，專注於戰略性治療領域，包括：(i)腫瘤疾病、(ii)中樞神經系統疾病和(iii)自身免疫疾病，並於相應細分治療領域佔據市場領先地位及/或擁有卓越往績記錄。本公司持續深化開放式創新，並已與多家跨國公司建立廣泛的戰略合作夥伴關係。

承董事會命  
先聲藥業集團有限公司  
任晉生先生  
董事長兼首席執行官

香港，二零二一年六月二十九日

於本公告日期，董事會包括董事長兼執行董事任晉生先生、執行董事萬玉山先生及唐任宏先生；非執行董事趙令歡先生；及獨立非執行董事宋瑞霖先生、汪建國先生及王新華先生。