

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 最新業務情況有關雲頂新耀合作夥伴 Spero Therapeutics, Inc.與輝瑞公司 就SPR206達成區域授權許可協議

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」)高興地公佈其合作夥伴Spero Therapeutics, Inc. (Nasdaq : SPRO) (「Spero」)與輝瑞公司(NYSE : PFE) (「輝瑞」)簽訂了SPR206的區域授權許可協議(「輝瑞授權許可協議」)。SPR206是Spero的靜脈注射用新一代多黏菌素候選藥物，正在開發用於治療醫院環境下多重耐藥革蘭氏陰性菌重症感染。

根據輝瑞授權許可協議的條款，Spero已授予輝瑞美國和亞洲地區以外地區開發、製造和商業化SPR206的權利。作為交換，Spero有資格獲得8000萬美元的開發和銷售里程碑付款，以及SPR206在這些區域的淨銷售額的高個位數到低兩位數的特許權使用費。Spero還獲得輝瑞4000萬美元股權投資，作為輝瑞突破性增長計劃的一部分，該計劃專注於資助創新科學以滿足患者的需求。

根據本公司與Spero於2019年1月公佈及於2021年1月修訂的授權許可協議，本公司擁有在大中華區、韓國和部分東南亞國家開發、製造和商業化SPR206用於治療多重耐藥革蘭氏陰性細菌感染的獨家權益，該協議於2021年1月就將上述區域SPR206的相關專利權轉讓給本公司予以修訂。輝瑞授權許可協議不會影響本公司對SPR206的權益。

有關SPR206

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和黏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。Spero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7月5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，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，以及獨立非執行董事譚擘先生、李軼梵先生及蔣世東先生。