

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，並明確表示概不會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。



LEPU BIOPHARMA CO., LTD.

樂普生物科技股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：2157)

內幕消息公告 就創新型ADC MRG007訂立獨家許可協議

本公告乃由樂普生物科技股份有限公司（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則（「上市規則」）第13.09條及香港法例第571章證券及期貨條例第XIVA部作出。

本公司董事會（「董事會」）欣然宣佈，於2025年1月22日，本公司與ArriVent Biopharma, Inc.（該公司於納斯達克全球市場上市（股票代碼：AVBP））（「ArriVent」）訂立獨家許可協議（「許可協議」）。據此協議，本公司向ArriVent授予獨家許可，以在全球範圍內（大中華地區除外）（「許可地區」）開發及商業化本集團創新型抗體偶聯藥物（「ADC」）MRG007。

根據許可協議，本公司授予ArriVent: (i)就本集團擁有或控制的和MRG007相關知識產權的獨家許可，以在許可地區開發、生產及商業化任何包含MRG007的產品；及(ii)就本集團控制的和MRG007相關知識產權的非獨家許可，以在許可地區開發、生產及商業化任何包含MRG007的用於腫瘤治療的產品。

在許可協議條款及條件的規限下，ArriVent獲授權於許可地區開發、生產及商業化MRG007的獨家許可。同時，本公司將收取一次性首付款及近期里程碑付款合計4,700萬美元，和最高達11.6億美元的開發、註冊及銷售里程碑付款，以及未來MRG007在許可地區銷售淨額的高單位數至低雙位數的分級特許權使用費。

關於MRG007

基於臨床前及試驗性新藥（「IND」）申報研究，MRG007是一種潛在同類最佳的針對消化道癌（「GI」）的ADC。其於消化道癌症的臨床前模型中顯示出強大的抗腫瘤活性及良好的治療指數。本公司計劃於2025年上半年提交首個IND申請，初步臨床開發重點為結直腸癌、胰腺癌和其他消化道惡性腫瘤。

關於ARRIVENT（納斯達克股票代碼：AVBP）

ArriVent是一家臨床階段的生物製藥公司，致力於發現、開發和商業化差異化藥物，以解決癌症患者未被滿足的醫療需求。ArriVent尋求利用其團隊深厚的藥物開發經驗，最大限度地發揮其主要開發候選藥物firmonertinib的潛力，並推進一系列新型藥物（如新一代抗體藥物偶聯物）的審批和商業化。

據本公司深知及確信，ArriVent並非本公司關連人士（定義見上市規則）。根據上市規則，許可協議項下擬進行的交易並不構成本公司的任何須予披露交易或關連交易。

訂立許可協議的裨益

董事會認為，訂立本許可協議符合本公司及其股東的整體最佳利益。本公司將繼續通過其創新技術平台進一步加強全球合作網絡，從而最大化本集團的管線價值及商業價值。

警告：本公司無法確保其最終將成功開發及銷售MRG007。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
樂普生物科技股份有限公司
董事長兼執行董事
蒲忠傑博士

中國，上海
2025年1月22日

於本公告日期，董事會包括執行董事蒲忠傑博士（董事長）及隋滋野博士（總經理）；非執行董事楊紅冰先生及蒲珏女士；以及獨立非執行董事周德敏先生、楊海峰先生及華風茂先生。