

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。



Breakthrough innovation & insight

Brii Biosciences Limited

騰盛博藥生物科技有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：2137)

**自願性公告
與健康元集團達成許可協議**

本公告乃由騰盛博藥生物科技有限公司（「本公司」）董事會（「董事會」）自願作出。

董事會欣然宣佈，本公司全資子公司 Brii Biosciences, Inc.（「騰盛博藥美國」）已與健康元藥業集團股份有限公司（「健康元集團」）簽署知識產權許可及技術轉移協議（「本協議」）。根據本協議約定，健康元集團將從騰盛博藥美國獲得在中國大陸、香港、澳門和臺灣地區（合稱「大中華地區」）對 BRII-693 進行研究、開發和商業化的獨佔許可。

根據本協議約定，健康元集團將全面負責 BRII-693 在大中華區的開發、監管審批和商業化。作為交易對價，騰盛博藥美國已收到首付款，後續在達成相關里程碑事件時將收到額外的開發和商業化里程碑付款，並將根據 BRII-693 的產品淨銷售額按約定比例獲得銷售分成。

BRII-693 是一種在研新型合成脂肽，用於治療多重耐藥和廣泛耐藥（MDR/XDR）革蘭氏陰性菌感染的重症患者，尤其是耐碳青霉烯類鮑曼不動桿菌（CRAB）、銅綠假單胞菌（CRPA）以及腸桿菌（CRE）引起的感染。BRII-693 是通過對多粘菌素支架進行迭代結構改造研發而成，旨在增強抗菌效力，同時降低老式多粘菌素製劑常見的毒性作用，如腎毒性和神經毒性。在 1 期研究中，BRII-693 在非中國籍和中國籍健康參與者中均表現出良好的安全性、耐受性和藥代動力學特徵。本公司已從中國國家藥品監督管理局藥品審評中心取得臨床試驗許可，獲准在中國開展 BRII-693 的 1 期藥代動力學橋接研究，以支持未來在醫院獲得性細菌性肺炎/呼吸機相關細菌性肺炎患者中開展 3 期註冊性試驗。

本公司董事長兼首席執行官洪志博士表示：“大中華地區的抗菌藥耐藥威脅日益嚴重，凸顯了新型醫院抗生素的迫切性。健康元集團在醫院抗生素的生產和商業化方面有著久經

考驗的能力，我們找到了加速 BRII-693 開發和商業化的理想合作夥伴。這次合作使我們能夠為面臨危及生命感染的中國患者提供重症監護藥物。”

健康元集團首席執行官林楠棋先生表示：“騰盛博藥在創新藥物研發領域深耕已久、實力深厚。BRII-693 項目依託騰盛博藥成熟的研發體系推進，展現了高度的專業性與創新性，該項目在疾病治療潛力、藥效學特性和藥代動力學表現等方面均顯示出積極結果，有望成為 **Best-in-Class** 藥物，切實解決臨床上亟待滿足的治療需求。我們十分看好 BRII-693 的臨床開發前景，此次合作進一步強化了健康元集團在抗感染管線的戰略佈局。期待這款藥物能早日上市，為患者提供更多優質治療選擇。”

經本公司董事作出一切合理查詢後所知、所信及確認，健康元集團及其最終實益擁有人均為獨立於本公司及其關連人士（定義見香港聯合交易所有限公司證券上市規則（「上市規則」））的第三方。根據上市規則，本協議項下擬進行的交易不構成本公司須予披露交易或關連交易。

提示聲明：概無確保本公司將能最終成功開發或上市銷售 BRII-693 療法。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。如有疑問，本公司股東及潛在投資者務請諮詢專業顧問或財務顧問的建議。

承董事會命
騰盛博藥生物科技有限公司
主席
Zhi Hong 博士

香港，2025 年 7 月 4 日

於本公告日期，董事會包括執行董事 **Zhi Hong 博士**及**李安康博士**；以及獨立非執行董事**Martin J. Murphy Jr. 博士**、**Grace Hui Tang 女士**、**徐耀華先生**、**Gregg Huber Alton 先生**及**楊台瑩博士**。