

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依賴該等內容引致的任何損失承擔任何責任。



Duality Biotherapeutics, Inc.

映恩生物

(根據開曼群島法律註冊成立的有限公司)

(股份代號：9606)

自願性公告

關鍵產品DB-1310獲授美國食品藥品監督管理局快速通道資格認定

本公告由映恩生物（「本公司」，連同其附屬公司統稱為「本集團」）自願作出，以告知本公司股東及潛在投資者有關本集團的最新業務發展。

本公司董事（「董事」）會（「董事會」）欣然宣佈，我們的關鍵產品DB-1310（一款靶向人表皮生長因子受體3(HER3)的抗體偶聯藥物（「ADC」））已獲美國食品藥品監督管理局（「FDA」）授予快速通道資格認定，用於治療接受第三代表皮生長因子受體(EGFR)酪氨酸激酶抑制劑(TKI)治療和含鉑化療治療期間或之後疾病進展、攜帶EGFR 19外顯子缺失或L858R突變的晚期／不可切除或轉移性非鱗狀非小細胞肺癌(nsqNSCLC)成人患者。

關於快速通道資格認定

FDA快速通道資格認定是一種加速開發和審批潛在藥物的方法。被授予快速通道資格認定的藥物旨在治療嚴重疾病並解決未滿足的醫療需求，其可能是針對特定疾病的首個療法，或與現有療法相比更具顯著臨床優勢，或可令對現有療法效果不佳或不耐受的患者獲益。

關於DB-1310

DB-1310為使用本公司專有的DITAC技術平台開發的靶向HER3的新一代ADC產品。2025年6月，映恩生物在2025年美國臨床腫瘤學會(ASCO)年會上，由美國加州大學洛杉磯分校(UCLA)的Aaron E. Lisberg博士以口頭報告形式公佈了DB-1310的首次人體I/IIa期臨床研究(NCT05785741)數據，結果顯示DB-1310在標準治療失敗的晚期實體瘤患者中展現出令人鼓舞的療效和可控的安全性。

關於本公司

映恩生物是全球ADC領域的主要參與者，致力於在快速發展的藥物模式中為癌症和自身免疫性疾病等患者研發創新療法。

風險提示

DB-1310最終不一定能夠成功開發及商業化。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司證券時務請審慎行事。

承董事會命
映恩生物
董事會主席、執行董事兼首席執行官
朱忠遠博士

香港，2025年7月22日

於本公告日期，本公司董事會由(i)執行董事朱忠遠博士、張韶壬先生及司文女士；(ii)非執行董事蔡志洋先生及余濤博士；及(iii)獨立非執行董事謝東先生、高鳳勇先生及揣姝茵女士組成。