

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**

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：9606)

**內幕消息**

## **核心產品DB-1311/BNT324於2026年美國臨床腫瘤學會 泌尿生殖系統癌症研討會上公佈的研究結果**

映恩生物(「本公司」)董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣布，於2026年2月26日至2月28日在美國舊金山舉行的2026年美國臨床腫瘤學會(ASCO)泌尿生殖系統(GU)癌症研討會上，本公司將展示DB-1311/BNT324(一種在研B7H3抗體偶聯藥物(ADC))在治療既往接受過深度治療的轉移性去勢抵抗性前列腺癌(mCRPC)患者(包括根據既往接受鐳177(177Lu)-PSMA-617(Lu 177)治療情況進行的分析)的1/2期DB-1311-O-1001研究(NCT05914116)的最新療效及安全性結果。上述研究的摘要亦已於當地時間2026年2月23日發佈於2026年ASCO GU癌症研討會的官方網站。

在該項1/2期研究的劑量優化隊列中，既往接受過治療的mCRPC患者接受DB-1311/BNT324 6 mg/kg或9 mg/kg每三週一次(Q3W)給藥，而在劑量擴展隊列(Lu 177治療後mCRPC及未接受過紫杉烷類藥物治療的mCRPC)中，患者接受6 mg/kg Q3W給藥，直至疾病進展或出現不可耐受的毒性。

截至2025年9月5日(數據截止日)，104名mCRPC患者已接受DB-1311/BNT324治療(包括6 mg/kg, n=68; 9 mg/kg, n=34)。中位隨訪時間為9.2個月(範圍0.1-19.4)後，52名患者(50%)仍在接受治療。患者中位年齡為70歲(45-90歲)。大多數患者為白人(53%)，其次為亞洲人(31%)及黑人(13%)。患者既往接受治療的中位數為4次(1-14次)。在58名可進行腫瘤緩解評估的患者中(基線時根據RECIST 1.1具有可測量病灶)，未經確認的客觀緩解率為41.4%(95% CI 28.6-55.1)，已確認的客觀緩解率(cORR)為34.5%。DCR為87.9%(95% CI 76.7-95.0)。中位DOR為10.2個月(95% CI 7.2, NE)。在82名可評估rPFS的患者中，中位rPFS為11.3個月(95% CI 7.2, ne)，6個月及9個月的rPFS率分別為72.0%及63.0%。截至數據截止日，OS數據尚未成熟；6個月及9個月的OS率分別為91.7%及88.2%。PSA50緩解率為35.4%。中位PSA DOR為8.4個月(95% CI 4.4, NE)。安全性數據與本公司先前在2025年ASCO大會上的報告一致。最常見的不良事件為噁心及血液學事件，主要為1-2級。104名患者當中34名(33%)患者既往曾接受Lu 177治療。在此亞組中，中位年齡為69歲(55-84歲)；白人/亞洲人/黑人比例分別為65%/15%/15%；既往接受治療的中位數為5次(2-14次)；且24名患者(71%)仍在接受治療。既往接受及未接受Lu 177治療的患者之間的結果相似，惟既往接受過Lu 177治療的患者PSA DOR較短。

有效性可評價患者的關鍵療效數據載列如下：

	Lu 177治療後	既往未接受 Lu 177治療
可評估緩解人數(n)	10	48
cORR (%)	30.0	35.4
DCR (%)	100	85.4
可評估療效人數(n)	23	59
中位rPFS (月)	11.3	NE
9個月rPFS率(%)	61.1	63.7
9個月OS率(%)	86.2	88.5
PSA50緩解率(%)	30.4	37.3

### 關於DB-1311/BNT324

DB-1311/BNT324是一款正處於全球開發項下的臨床先進B7-H3 ADC候選產品。B7-H3是B7家族的成員，在促進腫瘤進展及轉移中發揮關鍵作用。DB-1311/BNT324旨在利用B7-H3作為治療靶點，發揮其在多種腫瘤類型中廣泛過度表達的優勢，包括小細胞肺癌(SCLC)、非小細胞肺癌(NSCLC)、乳腺癌(BC)、去勢抵抗性前列腺癌(CRPC)、食管鱗狀細胞癌(ESCC)及頭頸部鱗狀細胞癌。DB-1311/BNT324通過針對主要存在於B7-H3過度表達的腫瘤細胞上的特定亞型展現出強大的選擇性，並結合了高效載荷、穩定的連接子及Fc端沉默的單抗，這可能有助於轉化為良好的安全性特徵及廣泛的治療窗口。

DB1311/BNT324正於正在進行的第3期試驗(NCT07365995)中針對未經紫杉類治療的轉移性去勢抵抗性前列腺癌(mCRPC)患者進行研究，並具有擴展至更前線治療線數的聯合治療潛力。於2024年，FDA授予DB-1311快速通道資格認定(Fast Track Designation) (用於治療晚期／不可切除或轉移性CRPC患者) 及孤兒藥資格認定(Orphan Drug Designations) (用於治療ESCC及SCLC)。

### 風險提示

上市規則第18A.08(3)條規定的警示聲明：本公司概不保證將能最終成功開發、推廣及／或商業化DB-1311/BNT324。本公司股東及有意投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

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，2026年2月24日

於本公告日期，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。