

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)

## 內幕消息

### 通知行使DB-1311/BNT324成本及利潤／虧損分擔選擇權

本公告由映恩生物（「本公司」）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部內幕消息條文作出。

董事會（「董事會」）欣然宣佈，本公司已於中國香港時間2026年5月12日（「行使日期」）向BioNTech SE（「BioNTech」），其股份於納斯達克股票市場上市（納斯達克代碼：BNTX）發出書面通知，以行使根據本公司與BioNTech於2023年3月31日就DB-1311訂立的許可及合作協議（「合作協議」）授予本公司的DB-1311/BNT324美國市場獨家成本及利潤／虧損分擔選擇權（「DB-1311/BNT324成本及利潤／虧損分擔選擇權」）。

茲提述本公司日期為2025年4月7日有關全球發售的招股章程（「招股章程」）。誠如招股章程所披露，根據合作協議，BioNTech授予本公司根據合作協議的條款行使DB-1311/BNT324獨家成本及利潤／虧損分擔選擇權的權利。本公司有權於首款DB-1311/BNT324產品的首次2期臨床試驗成功完成後的特定期限內隨時行使該選擇權。有關詳情，請參閱招股章程「業務－我們的合作與許可安排－與BioNTech就DB-1311/BNT324訂立的許可及合作協議」。

根據合作協議的條款，於行使DB-1311/BNT324成本及利潤／虧損分擔選擇權後，本公司須向BioNTech支付其分擔並屬於美國的過往開發成本，該DB-1311/BNT324成本及利潤／虧損分擔選擇權於本公司支付該等成本後生效。此舉使本公司能夠根據合作協議的條款分擔首款DB-1311/BNT324產品於美國的開發成本以及商業化利潤與虧損。

董事會認為，DB-1311/BNT324於多種腫瘤適應症已展現出令人鼓舞的臨床數據，該產品於美國具有巨大商業潛力，行使DB-1311/BNT324成本及利潤／虧損分擔選擇權使本公司能夠把握DB-1311於美國的潛力，行使該選擇權符合本公司及其股東的整體最佳利益。

## 關於DB-1311/BNT324

DB-1311/BNT324是一款以拓撲異構酶I抑制劑為載荷的新一代ADC候選藥物，靶向免疫檢查點蛋白B7-H3。跨膜糖蛋白B7-H3在抗腫瘤免疫應答及腫瘤微環境構建過程中發揮關鍵作用。其在多種實體腫瘤中呈過度表達，在健康組織中表達有限，且與疾病進展及極差的預後相關。臨床前研究顯示，DB-1311/BNT324在多種實體腫瘤模型中均表現出抗腫瘤活性。正在開展的1/2期臨床試驗初步數據顯示，DB-1311/BNT324在晚期實體腫瘤患者中具備抗腫瘤活性，且安全性可控。目前，DB-1311/BNT324正處於一項針對晚期或轉移性實體腫瘤患者的1/2期臨床試驗(NCT05914116)評估階段。此外，另有兩項臨床試驗正在開展，用以評估DB-1311/BNT324聯合在研PD-L1xVEGF-A雙特異性免疫調節劑的潛力：評估該聯合方案用於多種實體腫瘤治療的2期臨床試驗(NCT06953089)及評估該聯合方案用於晚期／轉移性或復發／進展性小細胞肺癌(SCLC)及非小細胞肺癌(NSCLC)患者的1/2期臨床試驗(NCT06892548)。

上市規則第18A.05條所規定之警示聲明：概不保證本公司將最終成功開發、銷售及／或將DB-1311/BNT324商業化。本公司股東及潛在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5月13日

於本公告日期，本公司董事會由(i)執行董事朱忠遠博士、張韶壬先生及花海清博士；(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。