

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，概不對因本公告全部或任何部份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。



自願公告
與DIMERIX訂立在大中華區、
韓國及東南亞開發及商業化DMX-200的協議

本公告由雲頂新耀有限公司(「本公司」)自願作出。

本公司董事(「董事」)會(「董事會」)欣然欣然宣佈，於2026年6月16日，本公司與Dimerix Limited(「Dimerix」)(一家於澳洲證券交易所上市的公司，股份代號：DXB)訂立協議(「該協議」)，據此，Dimerix不可撤銷地向本公司授予一項獨家許可，以在大中華區、韓國及若干東南亞國家開發及商業化DMX-200。DMX-200是一種趨化因子受體2(CCR2)的小分子抑制劑，目前正在進行針對局灶節段性腎小球硬化症(「局灶節段性腎小球硬化症」)的關鍵性臨床3期研究ACTION3。DMX-200已獲得美國食品藥品監督管理局(FDA)及歐洲藥品管理局(EMA)的孤兒藥資格認定。

根據該獨家許可，本公司的付款義務包括：(i)首付款10百萬美元；及(ii)潛在的開發及監管里程碑付款，最高可達30百萬美元；(iii)潛在的銷售里程碑付款，最高可達300百萬美元；及(iv)基於未來年度淨銷售額的潛在分層特許權使用費，介乎10%至15%之間。

是次交易預期將進一步強化本公司的腎病產品組合及管線協同效應，鞏固本公司在腎臟及自身免疫性疾病領域的戰略地位。

由於該協議項下擬進行的交易所涉及的最高適用百分比率低於5%，故該交易獲豁免遵守香港聯合交易所有限公司證券上市規則第14章項下的申報、公告及股東批准的規定。

關於DMX-200

DMX-200是一種趨化因子受體2(CCR2)的小分子抑制劑，目前正在進行針對治療局灶節段性腎小球硬化症的關鍵性3期研究ACTION3。DMX-200已獲得美國食品藥品監督管理局(FDA)及歐洲藥品管理局(EMA)的孤兒藥資格認定。

關於Dimerix

Dimerix(澳交所代碼：DXB)為一家臨床階段的生物製藥公司，致力於改善包括腎臟疾病在內的炎症疾病患者的生活。Dimerix目前專注於開發其專有的3期在研產品DMX-200，用於治療局灶節段性腎小球硬化症(FSGS)腎臟疾病。DMX-200乃使用Dimerix的專有檢測技術—受體異聚體研究技術(Receptor-HIT)予以識別，該技術為一個可擴展且全球適用的技術平台，能夠理解受體相互作用，以快速篩選及識別新的藥物機會。有關更多資料，請瀏覽Dimerix網站www.dimerix.com。

承董事會命
雲頂新耀有限公司
主席兼執行董事
吳以芳

香港，2026年6月16日

於本公告日期，董事會包括主席兼執行董事吳以芳先生，執行董事羅永慶先生及何穎先生，非執行董事傅唯先生、曹基哲先生及孫欣先生，以及獨立非執行董事徐海音女士、李軼梵先生及蔣世東先生。