

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。



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

與GENENTECH, INC.訂立全球研發合作及許可協議 以基於本公司DUPAC新型有效載荷平台開發下一代ADC

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。

本公司董事會（「董事會」）欣然宣佈，於2026年8月27日，本公司與羅氏集團成員公司Genentech, Inc.（「Genentech」）訂立合作及許可協議（「合作協議」），以基於本公司專有的映恩獨特有效載荷抗體偶聯（「DUPAC」）平台開發針對若干腫瘤適應症的下一代抗體偶聯藥物（「ADC」）。根據合作協議的條款，本公司將領導合作項目的發現及早期全球臨床開發。Genentech將獲得合作所產生的ADC的全球獨家許可，並於第1a期臨床開發完成後，Genentech將獨自承擔進一步臨床開發及商業化的責任。

根據合作協議，本公司將收取4,500萬美元的首付款，並有資格就所有合作項目收取總額超過10億美元的潛在開發、監管及商業化里程碑付款。此外，本公司將有權就合作所產生獲批產品的年度淨銷售額收取分層特許權使用費。

據本公司所知及所信，Genentech及其股東獨立於本公司及其關連人士（定義見上市規則）且與彼等並無關連。

訂立合作協議的理由及裨益

董事會認為，合作協議將使本公司能夠應對腫瘤患者日益增長的未被滿足的醫療需求，其腫瘤對目前獲批ADC所依賴的有效載荷類別產生耐藥性或難治性。本公司建立了DUPAC（一個新型機制有效載荷家族，旨在克服有效載荷耐藥性），以解決上述難題，並使每個ADC項目能夠拓展相關腫瘤生物學的廣度。通過將本公司的有效載荷創新及早期全球臨床開發能力與Genentech深厚的腫瘤學專業知識及全球開發覆蓋範圍相結合，該合作將使雙方能夠以更快的速度和更大的規模推進合作項目，並為全球更多患者帶來差異化藥物。

關於DUPAC

DUPAC為本公司專有的ADC有效載荷平台，具有新型作用機制，是本公司開發的四個ADC技術平台之一，另外三個分別為DITAC、DIMAC及DIBAC。DUPAC涵蓋多種有效載荷，包括DUP5、DUP9及DUP10，每種均通過獨特的抗腫瘤機制發揮作用。基於DUP5的ADC及基於DUP9的ADC的臨床前數據（包括在對拓撲異構酶抑制劑有效載荷相對不敏感的腫瘤模型中的活性及非人靈長類動物的耐受性）已於多個醫學會議上發表，包括AACR 2025（摘要5454）、AACR-NCI-EORTC國際會議2025（摘要B129及摘要B130）及AACR 2026（摘要2657）。

上市規則第18A.05條規定的警示聲明：本公司概不保證將能最終成功開發、銷售及／或商業化其核心產品。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8月27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。