

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
與麥科奧特簽訂協議
以於大中華區及其他亞洲市場商業化MT1013

本公告由雲頂新耀有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)自願作出。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，於2026年2月4日，本公司的間接全資附屬公司雲頂新耀醫藥科技有限公司(「該附屬公司」)與陝西麥科奧特醫藥科技股份有限公司(「麥科奧特」)訂立協議(「該協議」)，據此麥科奧特已不可撤銷授予該附屬公司於中國及亞太區(日本除外)的MT1013的獨家商業化授權，MT1013為全球首創的雙靶點受體激動劑多肽，可同時靶向鈣敏感受體(CaSR)及成骨生長肽(OGP)受體，開發主要用於治療繼發性甲狀旁腺功能亢進症(SHPT)，其中國III期臨床研究正在進行中及相關臨床開發費用將由麥科奧特承擔。

根據獨家授權，該附屬公司的付款義務包括：(i)首付款人民幣200百萬元；及(ii)最高達人民幣1,040百萬元的潛在監管及商業里程碑付款。

董事會認為，本集團與麥科奧特的戰略合作將加強本集團現有腎臟疾病產品線，有助鞏固本集團在亞洲腎臟及自體免疫疾病領域(本集團核心治療領域)的領導地位。此戰略合作亦將使本集團的腎臟病產品組合從免疫球蛋白A腎病擴展至更廣泛的慢性腎臟病領域。

董事經作出一切合理查詢後，據其所深知、全悉及確信，確認麥科奧特及其最終實益擁有人均為獨立於本公司及其關連人士（定義見香港聯合交易所有限公司證券上市規則）的第三方。

有關MT1013的資料

MT1013為全球首創的雙靶點受體激動劑多肽，可同時靶向鈣敏感受體(CaSR)及成骨生長肽(OGP)受體，開發主要用於治療繼發性甲狀旁腺功能亢進症(SHPT)，並計劃拓展至包括慢性腎病性礦物質和骨代謝異常(CKD-MBD)伴骨質疏鬆及未接受透析的SHPT在內的額外適應症。MT1013已於2025年5月完成了針對SHPT的II期臨床研究(MT1013-II-C01)，並已進入以西那卡塞為對照的III期臨床研究。

有關繼發性甲狀旁腺功能亢進症的資料

繼發性甲狀旁腺功能亢進症(SHPT)是一種由鈣、磷和維生素D代謝紊亂引起的甲狀旁腺功能亢進，以甲狀旁腺增生和過度分泌甲狀旁腺激素(PTH)為特徵。在慢性腎臟病進展過程中，腎功能下降導致磷排泄減少，引起高磷血症；同時，腎臟產生活性維生素D的能力下降，導致腸道鈣吸收不足，出現低鈣血症。高磷血症和低鈣血症共同刺激甲狀旁腺細胞增殖，促使PTH過度分泌，進而導致骨代謝異常，加速血管和軟組織鈣化，增加患者心血管負擔。SHPT會引發多系統嚴重併發症，包括但不限於骨質疏鬆、心肌梗塞、心臟衰竭及周邊神經病變，是導致生活質量和生存率下降的重要因素。PTH升高可能導致血管鈣化、心肌肥厚及心律失常，是SHPT患者死亡的主要原因，佔死亡人數的50%以上。與正常範圍患者相比，PTH水平顯著升高(PTH >600 pg/mL)的透析患者，其心血管死亡率增加2至3倍。預計中國SHPT藥物市場的市場規模將於2030年達到人民幣55億元，並於2035年達到人民幣141億元，複合年增長率為20.5%。

有關麥科奧特的資料

麥科奧特為一家生物技術公司，致力於加速全球新一代雙特異性／多特異性多肽藥物的創新及開發，其核心產品處於III期臨床試驗。自2007年註冊成立以來，其專注於代謝疾病（尤其是腎臟相關疾病）與心腦血管領域，自主研發其核心產品MT1013，以SHPT為其主要適應症，並有潛力擴展至如CKD-MBD伴骨質疏鬆以及未接受透析的SHPT等額外適應症。

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2月5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。