

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 與箕星訂立在大中華區開發及商業化LNZ100的協議

本公告由雲頂新耀有限公司(「本公司」)自願作出。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，於2026年6月5日，本公司與箕星藥業有限公司(「箕星」)的全資附屬公司箕星藥業香港有限公司訂立協議(「該協議」)，據此，箕星藥業香港有限公司不可撤銷地向本公司授予一項獨家許可，以在大中華區(包括中國內地、香港、澳門及台灣地區)開發、生產及商業化LNZ100。本公司將支付預付款、若干監管及銷售里程碑付款，以及基於未來年度淨銷售額的分級特許權使用費。該交易預期將進一步擴大本公司的創新產品組合，加強其在眼科領域的佈局，並提升其業務整體的戰略協同效應。

LNZ100是一種每日一次處方滴眼液，適用於治療老花眼。其活性成分醋克利定是一種小分子毒蕈碱型乙醯膽鹼能受體激動劑，可引起瞳孔縮小，從而產生改善近視力的針孔效應。研究表明醋克利定的作用機制理想，既可以產生縮瞳效應，又避免近視漂移。醋克利定具有獨特的高選擇性瞳孔作用機制，因為其瞳孔縮小作用與近視漂移脫鉤，所以具有針對廣泛患者群體的應用潛力。

LNZ100於2025年7月在美國獲得批准，並於同年10月商業上市。在中國，LNZ100的新藥上市申請(NDA)已於2025年9月提交，預計將於2027年第一季度獲得批准。該療法有潛力解決中國巨大的未滿足醫療需求，並將自身定位為老花眼治療的同類最佳無創治療方案。

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LNZ100

LNZ100滴眼液由LENZ Therapeutics (納斯達克：LENZ)開發，於2025年7月獲得美國食品藥品監督管理局批准，商品名為VIZZ。箕星於2022年4月獲得了其在大中華區的開發及商業化權利。LNZ100採用縮瞳劑醋克利定配製而成，旨在在不影響遠視力的情況下達到最佳瞳孔直徑，而遠視力受損正是其他縮瞳劑的主要限制。縮瞳劑是可引起瞳孔收縮(即縮瞳)的化合物，產生針孔效應，使來自近距離物體的光線能更好地聚焦在視網膜上。研究表明，低於兩毫米(2mm)的瞳孔直徑是老花眼治療的最佳選擇，並能帶來有臨床意義的近視力改善。

與毛果芸香鹼和卡巴膽鹼等其他縮瞳劑不同，醋克利定的作用機制具有瞳孔選擇性，這意味著其可以激活虹膜括約肌，使瞳孔收縮至直徑低於2毫米，而不會過度刺激睫狀肌，從而引起近視性漂移並損害遠視力。因此，醋克利定不需要任何殘餘的調節能力來改善近視力，從而將其益處擴大到那些晶狀體已喪失調節能力的老年老花眼患者。因此，預期使用者從40多歲中年至70多歲老年的過程中，以及在不同屈光不正範圍內，均可能從治療中獲益，迄今為止的臨床測試已證明了這一點。

關於箕星

箕星是一家致力為全球心血管代謝疾病患者開發創新療法的臨床階段的生物製藥公司。箕星的管理層在甄別、引進和開發針對已驗證靶點及明確作用機制的優質臨床候選藥物方面具備豐富經驗和卓越往績。箕星多元化的臨床階段產品管線有望重新定義治療標準，解決當下多種心血管代謝疾病療法的關鍵局限性。箕星正在開發涵蓋心血管代謝領域的選擇性小分子化合物，其主要管線產品包括CX11(一種臨床開發階段的口服小分子胰高血糖素樣肽-1受體激動劑，適應症為肥胖症、超重及2型糖尿病)、JX10(一種用於急性缺血性腦卒中的溶栓和抗炎製劑)以及CX12(一種正處於臨床前開發階段的口服小分子胰澱素受體激動劑)。箕星還在開發針對其他已驗證肥胖靶點的小分子項目。有關箕星的更多資料，請訪問www.corxelbio.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8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。