

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分內容而產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



IMPACT Therapeutics, Inc
南京英派藥業股份有限公司
(於中華人民共和國成立的股份有限公司)
(股份代號：7630)

自願公告

**英派藥業提名IMP2794為臨床前候選化合物(PCC)，
一款源自公司自有靶向蛋白降解平台的KAT6A高特異性PROTAC**

本公告由南京英派藥業股份有限公司（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）自願作出，以告知本公司股東及潛在投資者有關本集團的最新業務進展。

本公司欣然宣佈，英派藥業已將IMP2794提名為臨床前候選化合物(PCC)，為一款KAT6A特異性降解PROTAC。IMP2794是英派藥業依託其自有的靶向蛋白降解平台發現的首個PCC。

IMP2794是一種高效且選擇性作用於KAT6A的降解劑，對KAT6B的選擇性超過1,000倍。該化合物在體外展現出對腫瘤細胞的顯著細胞毒活性以及很低的血液毒性。IMP2794在敏感、非敏感乳腺癌CDX模型中均展現出優異的體內抗腫瘤效果。值得注意的是，IMP2794在多種齧齒類和非齧齒類動物中展現出極高的口服生物利用度，預示其在人體內可能實現理想的藥物暴露。

KAT6A是組蛋白乙酰轉移酶(HAT)MYST家族的成員，可催化組蛋白乙酰化以促進染色質開放狀態並激活基因轉錄。該蛋白在多種癌症中高表達，在雌激素受體陽性(ER+)乳腺癌中尤為顯著。然而，KAT6A的另一同源物KAT6B與KAT6A具有結構及序列同源性，這使得通過傳統小分子抑制劑難以實現對KAT6A的選擇性抑制。同時，對KAT6B的抑制與潛在的血液毒性相關。

這項提名標誌著英派藥業從其自有的靶向蛋白降解平台（涵蓋蛋白降解靶向嵌合體(PROTAC)）產出了首個臨床前候選化合物(PCC)，驗證了該平台的技術成熟度和產出能力。本公司已建立依託E3配體庫與連接子庫的降解平台，可快速組裝口服生物利用度優異的PROTAC分子。這些工具能夠對此前「不可成藥」的靶點進行選擇性與可調控的降解，拓寬治療窗口並降低毒性。與本公司ADC平台的機制互補，支持對癌症靶點的多維度探索。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.05條規定的警示聲明：本公司無法保證最終能夠成功開發、製造及／或商業化IMP2794。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
南京英派藥業股份有限公司
執行董事兼首席執行官
蔡遂雄博士

香港，2026年8月12日

於本公告日期，本公司董事會包括(i)執行董事蔡遂雄博士、田野博士及馬寧女士；(ii)非執行董事徐聰博士、Qiang XU博士及劉濤先生；及(iii)獨立非執行董事郭明博士、蕭志雄先生及邵黎明博士。