

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，並明確表示概不就因本公告全部或任何部分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。



PegBio Co., Ltd.
派格生物醫藥（杭州）股份有限公司
(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)
(股份代號：2565)

自願公告
與SN BIOSCIENCE開展聯合研發合作
推進包括APGP6在內的三款下一代代謝疾病創新多肽
候選藥物長效化開發

本公告乃由派格生物醫藥（杭州）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，以向本公司股東及潛在投資者提供本集團業務發展的最新資料。

訂立材料轉移協議

本公司董事會（「董事會」）欣然宣佈，近期本公司與SN BioScience, Inc.（「SN BioScience」）訂立材料轉移協議（「MTA」）。SN BioScience為一家韓國生物科技公司，專注於肥胖及代謝疾病以及腫瘤領域差異化治療平台的開發。

根據MTA，SN BioScience將其自主開發的絲氨酸核酸（「SNA」）長效藥物遞送平台應用於本集團包括APGP6在內的三款自主研發代謝疾病創新多肽候選藥物。雙方將圍繞相關候選藥物的製劑及長效遞送開展聯合研究，以評估相關候選藥物與平台組合的體內表現、藥代動力學（「PK」）特徵及進一步開發潛力，並探索創新分子與長效遞送技術結合後進一步提升產品差異化及開發價值的可能性。

本次合作一次性覆蓋包括APGP6在內的三款創新候選藥物，而非僅針對單一候選產品進行常規技術評估。雙方將平行驗證SNA平台與本集團多款下一代創新多肽資產的技術適配性，探索進一步延長作用持續時間、優化給藥方案及提升整體產品特徵的可能性。

本次合作的戰略意義

本集團長期聚焦糖尿病、肥胖及相關代謝性疾病領域，並持續推進具有自主知識產權及差異化潛力的下一代創新療法。董事會認為，下一代代謝疾病療法的產品差異化不僅來自分子層面的創新，亦取決於作用持續時間、藥代動力學特徵及給藥便利性。

本次合作圍繞本集團自主創新候選藥物展開，SN BioScience將其SNA長效藥物遞送平台同步應用於本集團多款候選藥物，使雙方能夠更系統地評估不同創新多肽與長效遞送技術相結合的潛力，並進一步拓展本集團現有創新資產的開發路徑。

董事會認為，本次合作並非對單一候選藥物的孤立技術驗證，而是將同一前沿長效遞送平台同步應用於本集團多款自主創新資產。包括APGP6在內的三款候選藥物同步接受評估，有望進一步拓展相關候選藥物在長效化、產品形態及全球開發方面的延展空間，並為後續更深層次的產品合作創造條件。

本集團將繼續以具差異化的自主創新分子為戰略核心，積極在全球範圍內對接領先的外部技術及合作資源，並探索進一步提升候選產品開發價值及全球合作價值的機會。

潛在後續合作

根據MTA，如相關研究顯示良好的技術適配性及進一步開發潛力，雙方可就相關候選藥物進一步討論授權、共同開發、商業化或其他形式的戰略合作。

因此，本次合作並不止於初步技術驗證，亦為雙方進一步探索更深入的產品層面及商業合作奠定基礎。任何後續合作的架構及商業條款將由雙方另行磋商，並須另行簽署正式協議。MTA本身並不要求任何一方必須訂立任何該等後續安排。

一般事項

MTA項下擬開展的研究目前仍處於技術評估階段。相關研究能否取得預期結果、候選藥物的開發能否按預期推進，以及雙方是否會訂立任何進一步合作安排，均存在不確定性。

本公司將視相關研究及合作的後續進展，於適當時候根據《香港聯合交易所有限公司證券上市規則》（「上市規則」）的適用規定另行刊發公告。

據董事所深知及確信，截至本公告日期，SN BioScience及其最終受益人各自獨立於本公司及其關連人士（定義見上市規則）且彼等概無關連。MTA項下擬進行的交易不構成上市規則項下任何須予公佈的交易或與本公司有關的關連交易。

我們未必能夠最終成功開發APGP6或尚未披露的候選藥物並將其商業化。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
派格生物醫藥（杭州）股份有限公司
Michael Min XU
董事長、執行董事兼總經理

香港，2026年9月2日

於本公告日期，本公司董事會包括：(i)執行董事Michael Min XU博士及王小軍女士；(ii)非執行董事Xiangjun ZHOU博士、徐宇虹博士、翟婷女士及李宏凱先生；以及(iii)獨立非執行董事Jiancun ZHANG博士、陳秧秧博士及廖亦琳女士。