

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 關於海南合瑞布地奈德腸溶膠囊的商業化合作

本公告由雲頂新耀有限公司(「本公司」)自願作出。

本公司董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈，本公司與海南合瑞制藥股份有限公司(「海南合瑞」)就海南和瑞的布地奈德腸溶膠囊達成商業化合作(「合作」)。該產品已於2025年12月獲得國家藥品監督管理局(NMPA)批准上市。

根據該合作，海南合瑞的布地奈德腸溶膠囊將獲准在中國大陸市場上市，並由本公司負責其商業化。本公司將對海南合瑞的生產及供應進行嚴格的技術指導與品質審計。該合作將有助於提升患者對耐賦康<sup>®</sup>與海南合瑞布地奈德腸溶膠囊的用藥選擇。該合作需滿足慣例交割條件後方可生效。

### 關於耐賦康<sup>®</sup>(NEFECON<sup>®</sup>)

耐賦康<sup>®</sup>(NEFECON<sup>®</sup>)是口服靶向布地奈德遲釋膠囊，是靶向腸道的黏膜免疫調節劑。耐賦康<sup>®</sup>專為IgA腎病患者研製，每顆膠囊含布地奈德4mg，通過特殊的遲釋及緩釋雙重製劑工藝，將布地奈德三層包衣微丸靶向釋放於回腸末端的黏膜B細胞(包括派爾集合淋巴結)，三層包衣微丸持續穩定釋放布地奈德，高濃度覆蓋整個靶區域，從而減少誘發IgA腎病的半乳糖缺陷的IgA1(Gd-IgA1)產生，進而干預發病機制上游階段，達到治療IgA腎病的作用。2019年6月，本公司與Calliditas簽訂獨家授權合約，授權本公司在中國內地、香港、澳門、中國台灣和

新加坡開發以及商業化耐賦康<sup>®</sup>的權利。該協議於2022年3月擴展，將韓國納入本公司的授權許可範圍。

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24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。