

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。



Qyuns Therapeutics Co., Ltd.
江蘇荃信生物醫藥股份有限公司
(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)
(股份代號：2509)

**有關本公司合作夥伴CALDERA THERAPEUTICS同步進行
2.78億美元私募融資及擬於納斯達克資本市場上市
之自願公告**

本公告乃由江蘇荃信生物醫藥股份有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)自願刊發，以向股東及潛在投資者提供本公司最新的業務發展狀況。

於2026年7月29日，本公司合作夥伴Caldera Therapeutics, Inc. (「**Caldera Therapeutics**」，本公司根據一項對外授權協議(「**授權協議**」)授予其開發及商業化QX030N/CLD-423的全球獨家許可)與Synlogic, Inc. (場外交易市場代碼：SYBX) (「**Synlogic**」)訂立最終合併協議(「**合併協議**」)，以進行全股票交易合併。該合併將通過Caldera Therapeutics及Synlogic成為一家新成立的控股公司的全資附屬公司而實現。完成後，合併後的公司將以Caldera Therapeutics, Inc.的名稱營運，並預期於納斯達克資本市場以股票代碼「CALD」進行交易。

為支持擬議合併，Caldera Therapeutics已獲得承諾，將進行擴大規模的同步私募融資，預期將從一系列領先的醫療保健機構投資者及共同基金(包括Bain Capital Life Sciences、TCGX、Atlas Venture、venBio Partners、Omega Funds、Blackstone Multi-Asset Investing、LAV、Wellington Management、Janus Henderson Investors、Sirenica Capital Management LP、Vivo Capital，以及多家其他共同基金及其他機構投資者)組成的銀團中籌集所得款項總額約2.78億美元。該融資預期將支持QX030N/CLD-423針對潰瘍性結腸炎及克羅恩病的II期臨床開發，以及針對其他免疫介導疾病的潛在開發。該融資預期將與合併同時完成，惟須達成慣常完成條件。本公司確認，其並未作為投資者參與該私募融資，亦未就此提供任何財務通融或擔保。該私募融資僅由Caldera Therapeutics完成。

根據合併協議，於擬議合併完成時，合併前的Synlogic股東預期將擁有合併後公司約2.3%的股權，合併前的Caldera Therapeutics股東預期將擁有合併後公司約62.8%的股權，而參與同步私募融資的投資者預期將擁有合併後公司約34.9%的股權。Synlogic股東於擬議合併完成時將擁有的合併後公司所有權百分比將根據Synlogic於緊接完成日期前的估計現金淨額進行調整。

擬議交易已獲兩家公司的董事會批准，預期將於2027年初完成，惟須達成慣常完成條件，包括但不限於各公司股東的批准、將向美國證券交易委員會提交的登記聲明（以登記就擬議收購Caldera Therapeutics及Synlogic將發行的證券）生效，以及滿足其他慣常完成條件。合併後的公司將由Caldera Therapeutics現任首席執行官Praveen Tipirneni（醫學博士、工商管理碩士）領導。Caldera Therapeutics的董事會董事將成為合併後公司的董事。

有關本公司與CALDERA THERAPEUTICS的合作

於2025年4月23日，本公司與Caldera Therapeutics分別訂立授權協議及股份收購協議（「股份收購協議」）。根據股份收購協議，本集團同意收購Caldera Therapeutics的股權。根據股份收購協議收購Caldera Therapeutics約24.88%股權的交易已於2025年5月14日完成。截至2026年6月30日，本集團於Caldera Therapeutics的持股在其A-1輪融資後由24.88%攤薄至約11.48%。

有關QX030N/CLD-423

QX030N/CLD-423是一款研究中的雙特異性抗體，旨在同時抑制經臨床驗證的TL1A及IL-23p19通路，用於治療炎症性腸病（「IBD」）及其他免疫介導疾病。通過將兩種機制整合於單一分子中，QX030N/CLD-423相較於單靶點標準療法有潛力提供最佳的療效。QX030N/CLD-423採用天然IgG結構及單價1+1形式進行合理設計，以降低基於TL1A靶點的免疫原性風險。此外，QX030N/CLD-423整合YTE半衰期延長突變，以實現具競爭力的給藥方案。

QX030N/CLD-423目前正在澳洲進行一項針對健康志願者的I期臨床試驗。該試驗於2026年1月啟動，並已完成給藥。前四個單次遞增劑量(「**SAD**」)隊列(隊列1及2為85天，隊列3及4為57天)的揭盲數據支持試驗目標，並為未來的療效試驗提供了堅實基礎。在該等SAD隊列中，QX030N/CLD-423普遍具有良好的耐受性，並無劑量限制性毒性。QX030N/CLD-423表現出良好的藥代動力學特徵，暴露量呈近似劑量比例增加，在預期暴露濃度範圍內血清半衰期超過40天，皮下生物利用度約為80%。該等特性支持在IBD患者中採用每8或12週一次方便維持給藥方案的潛力。通過測量全血中pNF-kB信號傳導的抑制情況，QX030N/CLD-423顯示出快速且持續的TL1A靶點結合。在SAD隊列中，抗藥物抗體(「**ADA**」)發生率較低，發生較晚且滴度較低，反映出與優質治療性抗體一致的良好免疫原性特徵，且無雙價抗TL1A抗體的特徵。Caldera Therapeutics預期將於2026年稍後時間公佈全部五個SAD隊列的更多數據及多劑量隊列的數據。

有關CALDERA THERAPEUTICS

Caldera Therapeutics為一間臨床階段公司，致力開發潛在首創雙特異性抗體QX030N/CLD-423，靶向經臨床驗證的IL-23p19及TL1A通路，用於治療IBD及其他免疫介導疾病。Caldera Therapeutics組建了一支資深的領導團隊，該團隊在IBD治療藥物的發現及開發方面擁有豐富經驗，並擁有創立生物科技公司的實績。

有關SYNLOGIC

Synlogic為一間生物製藥公司，歷來專注於推進創新療法，以改變需要新治療方案的嚴重疾病的護理方式。

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
江蘇荃信生物醫藥股份有限公司
董事會主席及執行董事
裘霽宛先生

香港，2026年7月29日

於本公告日期，董事會成員包括主席及執行董事裘霽宛先生、執行董事吳亦亮先生及林偉棟先生、非執行董事余熹先生及吳志強先生以及獨立非執行董事馮志偉先生、鄒忠梅博士及凌建群博士。