

إلى: البورصة المصرية – إدارة الإفصاح

التاريخ: ٣١ أغسطس ٢٠٢٦

الموضوع: تمويل تطويري من التحالف من أجل ابتكارات التأهب للأوبئة (CEPI) قد يصل إلى ١٦,٥ مليون دولار أمريكي لدفع لقاح مرشح ضد فيروس إيبولا بونديبوغيو إلى المراحل الأولية من التجارب السريرية

تود شركة مينا فارم للصناعات الدوائية والكيمائية (ش.م.م) أن تحيط البورصة المصرية ومجتمع المستثمرين علماً بأن التحالف من أجل ابتكارات التأهب للأوبئة (CEPI) قد منح الشركة تمويلاً قد يصل إلى ١٦,٥ مليون دولار أمريكي لدفع لقاح مرشح ضد فيروس إيبولا بونديبوغيو من مرحلة الدراسات ما قبل السريرية إلى المراحل الأولية من التجارب السريرية. كما منح التحالف تمويلاً لأربع جهات وشركات أخرى تعمل على تطوير لقاحات ضد هذا المرض، الذي أصاب أكثر من ٤٠٠٠ شخص في جمهورية الكونغو الديمقراطية.

ويمثل مبلغ التمويل المحتمل تمويلاً مخصصاً لأنشطة المشروع المؤهلة، ولا ينبغي تفسيره على أنه إيرادات أو أرباح أو عوائد تجارية متأتية من اللقاح المرشح.

وقد صممت اللقاح المرشح شركة ProBioGen AG، الشركة التابعة للشركة والكائن مقرها في برلين، اعتماداً على منصتها المملوكة MVA-CR19.

وتود الشركة التأكيد على أن هذه المنحة تتعلق بالمرحلة الأولى من برنامج تطوير متعدد المراحل، إذ يمتد التمويل حتى إجراء دراسة سريرية من المرحلة الأولى لتقييم سلامة اللقاح المرشح وقدرته على استحداث استجابة مناعية، ومن المتوقع إجراؤها في أفريقيا. وقد أشار التحالف إلى أنه، رهنأً بصدور نتائج إيجابية عن المرحلة الأولى، يتوقع دعم تجارب المراحل اللاحقة بهدف استيفاء بيانات الفعالية اللازمة للحصول على ترخيص الاستخدام في حالات الطوارئ والتسجيل النهائي. وتخضع كل مرحلة لاحقة لمستهدفات علمية وتنظيمية وتمويلية منفصلة، ولا يمكن تقديم أية تأكيدات بشأن نجاح اللقاح المرشح في اجتياز مراحل التطوير السريري اللاحقة أو حصوله في نهاية المطاف على الموافقات التنظيمية. ولا يزال اللقاح المرشح في مرحلة مبكرة من التطوير، ولم يحصل على أية موافقة للاستخدام التجاري في أي سوق.

وفي إطار هذا البرنامج، ستقوم شركة ProBioGen بتصنيع المادة الدوائية الفعالة من فيروس MVA الموثلف وفقاً لممارسات التصنيع الجيد (GMP) في برلين، تمهيداً لتصنيع المنتج الدوائي النهائي في منشأة الشركة بالقاهرة، على أن يجري نقل التكنولوجيا بما يتيح التصنيع المحلي الكامل في مصر في الوقت المناسب.

وستقوم الشركة بالإفصاح عن أية تطورات جوهرية لاحقة وفقاً لقواعد القيد ومتطلبات الإفصاح المعمول بها.

رئيس مجلس الإدارة والعضو المنتدب

الدكتور / وفاق البرديسي



شركة مينا فارم للأدوية والصناعات الكيمائية
ط ٢ ش. البرديسي من أسماء فهمي
خلف الرقابة الإدارية - أرض الجولف

To: The Egyptian Exchange (EGX) — Disclosure Department

Date: 30 August 2026

Subject: CEPI development funding of potentially up to US\$16.5 million to advance a Bundibugyo ebolavirus vaccine candidate into the initial stages of clinical trials

Minapharm Pharmaceuticals and Chemical Industries S.A.E. ("Minapharm" or the "Company") wishes to inform the Egyptian Exchange and the investment community that the Coalition for Epidemic Preparedness Innovations (CEPI) has awarded the Company funding of potentially up to US\$16.5 million to advance a vaccine candidate against Bundibugyo ebolavirus from preclinical development into the initial stages of clinical trials. CEPI has also awarded 4 other organizations and companies developing vaccines for this disease, which has infected more than 4,000 people in the Democratic Republic of the Congo.

The potential funding amount represents development funding for eligible project activities and should not be interpreted as revenue, profit or commercial proceeds from the vaccine candidate.

The candidate was designed by ProBioGen AG, the Company's Berlin-based subsidiary, on its proprietary MVA-CR19 platform.

The Company wishes to emphasize that this award relates to the first development stage of a multi-stage program. It funds until a Phase 1 study of safety and immunogenicity, expected to be conducted in Africa. CEPI has indicated that, subject to positive Phase 1 results, it anticipates supporting later-stage trials to generate the efficacy data required for emergency use authorization and licensure. Each subsequent stage will be subject to separate scientific, regulatory and funding milestones, and there can be no assurance that the candidate will successfully progress through subsequent clinical development or ultimately obtain regulatory approval. The vaccine candidate remains at an early stage of development and has not been approved for commercial use in any market.

Under the program, ProBioGen will manufacture the recombinant MVA drug substance under GMP conditions in Berlin for formulation into drug product at the Company's Cairo facility, with technology transfer envisaged to enable fully localized manufacturing in Egypt in due course.

The Company will disclose any further material developments in accordance with the applicable listing rules and disclosure requirements.

CHAIRMAN&CEO
DR :WAFIK EL BARDISSI



شركة مينافارم للأدوية والصناعات الكيماوية
أط. ش. البرديس من أسماء فهمي
خلف الرقابة الإدارية - أرض الجولف