

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所產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Ascletis Pharma Inc.
歌禮製藥有限公司
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：1672)

自願性公告

**歌禮宣佈其有望成為同類最佳的口服小分子IL-17抑制劑ASC50
治療銀屑病的美國I期臨床試驗完成首批受試者給藥**

- 該I期試驗旨在評估ASC50治療銀屑病的安全性、耐受性和初步療效。
- 臨床前數據顯示的更高的口服暴露量、更長的半衰期以及強藥效均支持ASC50有望成為治療銀屑病的同類最佳(*best-in-class*)每日一次口服藥物。

本公告乃歌禮製藥有限公司（「本公司」或「歌禮」，連同其附屬公司稱為「本集團」）自願作出，以使本公司股東及潛在投資者了解本集團的最新業務發展。

本公司董事（「董事」）會（「董事會」）宣佈ASC50在美國進行的隨機、雙盲和安慰劑對照的I期臨床試驗已完成首批健康受試者給藥，該試驗旨在評估ASC50治療銀屑病的安全性、耐受性和初步療效(NCT07024602)。ASC50為歌禮自主研發的口服小分子白細胞介素-17(IL-17)靶向抑制劑，IL-17在銀屑病等多種自身免疫及炎症性疾病中已獲充分的生物學驗證並具備成熟商業價值。

ASC50口服片的I期臨床試驗是一項在美國多個中心開展的隨機、雙盲、安慰劑對照的首次人體研究，包含健康受試者和輕中度斑塊狀銀屑病人。ASC50口服片由歌禮自主研發。

「我們很高興宣佈ASC50治療銀屑病的臨床試驗比預期提前完成首批受試者給藥，開啟該候選藥物的臨床開發。」歌禮製藥創始人、董事會主席兼首席執行官吳勁梓博士表示，「我們期待在不久的將來獲取該研究的頂線數據。」

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：我們無法保證我們將能夠最終令ASC50成功開發、銷售及／或商業化。

承董事會命
歌禮製藥有限公司
主席
吳勁梓

香港
二零二五年六月十八日

於本公告日期，本公司董事會包括執行董事吳勁梓博士及何淨島女士；及獨立非執行董事魏以楨博士、顧炯先生及華林女士。