

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ASC47與GLP-1R/GIPR雙受體激動劑多肽ASC31聯用在肥胖動物模型中顯示出優於ASC47與替爾泊肽聯用的減重效果

- 在飲食誘導肥胖(DIO)小鼠模型中，低劑量ASC47與新型GLP-1R/GIPR雙受體激動劑多肽ASC31聯用治療14天後，小鼠體重下降44.8%。
- 在DIO小鼠模型中，低劑量ASC47與ASC31聯用的療效(減重44.8%)優於低劑量ASC47與替爾泊肽聯用(減重38.1%)，療效差異具有統計學顯著性。

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，同類首創的治療肥胖症的減重不減肌候選藥物ASC47與GLP-1受體(GLP-1R)/GIP受體(GIPR)雙靶點激動劑多肽ASC31聯用顯示出令人鼓舞的臨床前療效結果。

ASC31是一款由歌禮自主研發的新型GLP-1R和GIPR雙靶點激動劑多肽，在非人靈長類動物中顯示出良好的藥代動力學特徵，同時顯示出積極的體外活性並在DIO小鼠中顯示出積極的體內療效。ASC31體現了歌禮應用超長效藥物開發平台(Ultra-Long-Acting Platform, ULAP)自主研發新型皮下注射多肽和口服多肽的部分成果。

ASC47是一款由歌禮自主研發的、脂肪靶向、每月一次皮下注射的甲狀腺激素受體 β (THR β)選擇性小分子激動劑。ASC47具有獨特的差異化特性，能夠靶向脂肪，從而在脂肪組織中產生劑量依賴性的高藥物濃度。

該DIO小鼠研究旨在對比低劑量ASC47 (9 mg/kg，皮下) 聯合ASC31 (3 nmol/kg，皮下) 與低劑量ASC47 (9 mg/kg，皮下) 聯合替爾泊肽 (3 nmol/kg，皮下) 的減重療效，治療期為14天。結果顯示，ASC47聯合ASC31治療DIO小鼠平均減重44.8%，比ASC47聯合替爾泊肽(38.1%)多減重17.6% ($p=0.02$)。

「我們的新型GLP-1R/GIPR雙受體激動劑多肽ASC31聯合THR β 激動劑ASC47在該動物模型中表現出優異的減重效果，這款新療法相較於已上市的減肥藥物及其他在研候選藥物展現出了顯著的差異化潛力，」歌禮創始人、董事會主席兼首席執行官吳勁梓博士表示，「歌禮正在構建一系列強健的、同時涵蓋小分子和多肽的肥胖症潛在療法的管線，我們期待在未來分享更多的進展。」

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ASC31及／或ASC47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
二零二五年八月十八日

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。