

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

歌禮將在第61屆歐洲糖尿病研究協會(EASD)年會上報告ASC30 口服小分子GLP-1R激動劑28天多劑量遞增研究結果

- 歌禮將以口頭討論形式報告ASC30口服片美國Ib期臨床研究數據
- 預計如期於2025年第四季度獲得ASC30口服片在肥胖或超重受試者中的IIa期臨床研究頂線數據

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」)宣布，將在奧地利維也納舉行的第61屆歐洲糖尿病研究協會(EASD)年會上的簡短口頭討論中報告ASC30口服小分子GLP-1受體(GLP-1R)激動劑28天多劑量遞增研究(NCT06680440)數據。

簡短口頭討論細節

摘要標題：ASC30，一款口服GLP-1R偏向小分子激動劑在肥胖受試者中顯示出了優越的減重效果：一項28天多劑量遞增研究

簡短口頭討論專場會議A：SO 073 GLP-1產品管線：用於拓展臨床應用的多樣化製劑

報告時間：2025年9月16日，12:00-13:00 (歐洲中部夏令時)

報告編號：827

「我們期待在今年的EASD年會上向業界展示ASC30口服片的臨床數據，」歌禮創始人、董事會主席兼首席執行官吳勁梓博士表示，「我們相信這些療效和安全性數據將使ASC30口服片有望成為治療肥胖症的差異化方案。」

關於ASC30

ASC30是一款正在臨床研究中的小分子GLP-1R偏向激動劑，具有獨特和差異化性質，使得同一小分子同時適用於口服片劑和皮下注射給藥成為可能。ASC30是一種新化學實體(NCE)，擁有美國和全球化合物專利保護，專利保護期至2044年(不含專利延期)。

關於歐洲糖尿病研究協會(EASD)

歐洲糖尿病研究協會(EASD)成立於1965年，位於德國杜塞爾多夫，致力於鼓勵和支持糖尿病領域的研究、快速傳播學術知識及推動其應用。EASD年會以開創性的基礎研究、前沿的臨床試驗成果以及深入的專家研討為特色。第61屆EASD年會將於2025年9月15日至19日在奧地利維也納舉行。

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ASC30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
二零二五年九月二日

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。