

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份內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Laekna, Inc.

來凱醫藥有限公司

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

(股份代號：2105)

自願公告

LAE102 美國 I 期 SAD 研究取得積極的頂線結果 呈現令人鼓舞的增肌減脂趨勢

本公告由來凱醫藥有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)自願作出，以告知本公司股東及潛在投資者本集團最新業務進展。

本公司董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈，本集團與禮來公司合作，在美國成功完成 LAE102 的 I 期單劑量遞增研究(「美國 SAD 研究」)。美國 SAD 研究是一項隨機、雙盲、安慰劑對照研究，旨在評估 LAE102 通過皮下及靜脈給藥，在健康絕經後婦女中的安全性、耐受性、藥代動力學及藥效學。入組受試者平均 BMI 為 26.99 kg/m²。

安全性特徵與先前研究結果一致，美國 SAD 研究進一步證實 LAE102 具有良好的耐受性，且未報告任何嚴重不良事件。

療效方面，美國 SAD 研究顯示：單次給藥後，受試者身體組成部分呈現令人鼓舞的改善趨勢，觀察到與劑量相關的增肌減脂效果。LAE102 單次給藥後的第 29 天，最高暴露量的組別其平均瘦體重較基線增加 5.06% (安慰劑組較基線減少 1.34%)，平均脂肪量較基線減少 0.12% (安慰劑組較基線增加 2.11%)。單次給藥 LAE102 導致啟動素 A 水準顯著且持續地上升，顯示出強有力的靶點結合。靶點結合的持續時間與劑量水準相關。本集團計劃在即將召開的科學會議上公佈詳細研究結果。

上述積極結果進一步支持LAE102作為心血管代謝疾病治療的創新療法。本集團正積極規劃II期臨床試驗，以評估LAE102與腸促胰島素類藥物的聯合療法，用於BMI較高且伴有相關合併症的患者。

目前，本集團正與潛在合作夥伴進行積極洽談，以加速LAE102的全球開發及商業化進程。本集團致力於將這種精準治療帶給那些亟需新型治療選擇、以實現高質量體重控制的超重和肥胖患者。

關於LAE102

LAE102是自主研發針對ActRIIA的單克隆抗體，ActRIIA是在肌肉再生和脂肪代謝中發揮重要作用的受體。在臨床前模型中，LAE102已顯示出增加肌肉並減少脂肪的效果。LAE102與GLP-1受體激動劑聯用可進一步減少脂肪並顯著降低GLP-1受體激動劑導致的肌肉流失，使LAE102成為一種高質量體重控制候選藥物。

風險提示

LAE102最終不一定能夠成功開發及商業化。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司證券時務請審慎行事。

承董事會命
來凱醫藥有限公司
主席
呂向陽博士

香港，2026年3月10日

於本公告日期，董事會包括執行董事呂向陽博士、謝玲女士及顧祥巨博士；非執行董事王國璋博士及孫淵先生；獨立非執行董事尹旭東博士、利民博士及周健先生。