

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分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。



Cutia Therapeutics

科笛集團

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

(股份代號：2487)

自願公告

CU-40104 (外用度他雄胺藥劑) 新藥臨床試驗申請獲得國家藥監局臨床試驗默示許可

本公告由科笛集團(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)自願刊發，以告知本公司股東及潛在投資者有關本集團最新業務發展資料。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，本集團的CU-40104(外用度他雄胺藥劑)的新藥臨床試驗(IND)申請已獲得中華人民共和國國家藥品監督管理局(「國家藥監局」)臨床試驗默示許可，適應症為治療雄激素性脫髮。

CU-40104是一種由本集團自主開發的外用度他雄胺。度他雄胺作為特異性I型及II型5 α -還原酶競爭抑制劑抑制頭皮中辜酮轉化為雙氫辜酮，可治療雄激素性脫髮。本集團正在研發的外用配方可使度他雄胺直接應用於頭皮的作用部位，相比口服度他雄胺(已在全球多個國家獲批用於治療雄激素性脫髮)，預期外用配方可減少全身性暴露及副作用。

本集團相信，CU-40104將進一步豐富本集團的毛髮疾病產品矩陣，為本集團已獲得國家藥監局上市批准的CU-40102(外用非那雄胺噴霧劑)起到有價值的補充及協同作用。

警告：本公司無法確保本公司將能最終成功開發及銷售CU-40104。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
Cutia Therapeutics科笛集團
首席執行官兼執行董事
張樂樂

香港，2026年3月16日

於本公告日期，董事會包括(i)執行董事張樂樂女士及黃雨青先生；(ii)非執行董事陳連勇博士、謝沁博士、盧敏放先生及楊雲霞女士；及(iii)獨立非執行董事鍾明杰先生、張志嵩先生及葉曉翔先生。