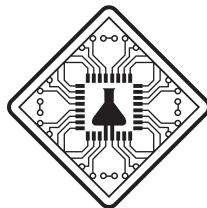


香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示概不就因本公告全部或任何部分內容而產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



INSILICO MEDICINE

**InSilico Medicine Cayman TopCo**

**英矽智能**

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：3696)

**自願公告**

**英矽智能 Rentosertib 吸入製劑獲得 CDE 臨床試驗批准**

本公告由英矽智能（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」或「英矽智能」）自願作出，以告知本公司股東及潛在投資者有關本集團的最新業務更新。

本公司董事會（「董事會」）欣然宣佈，英矽智能就其自主研發的 Rentosertib (ISM001-055) 吸入製劑所提交的針對成人特發性肺纖維化（「IPF」）的臨床試驗（「臨床試驗」）申請，已獲中國國家藥品監督管理局藥品審評中心（「CDE」）批准，這是本集團AI驅動研發管線中第13個獲得臨床試驗批准的項目。

此次臨床試驗批准支持開展一項I期臨床研究，旨在評估 Rentosertib 吸入製劑的安全性、耐受性及藥物動力學(PK)特徵。研究主要由兩部分組成：第一部分為在健康受試者中進行的隨機、雙盲、安慰劑對照試驗，包含單次遞增給藥(SAD)和多次遞增給藥(MAD)隊列；第二部分為在接受多次給藥的IPF患者中開展的非隨機、開放標籤評估。預期總入組約80名受試者。

### **關於 Rentosertib (ISM001-055)**

Rentosertib (ISM001-055) 是一款潛在全球首創TNIK小分子抑制劑，由英矽智能自有生成式人工智慧平台Pharma.AI賦能發現與開發。2023年2月，Rentosertib被美國食品藥品監督管理局(FDA)授予用於治療IPF的孤兒藥資格認定。2025年5月，Rentosertib經CDE公示被納入用於治療IPF的突破性治療品種名單。

## 前瞻性陳述

概不保證本公告所載關於本集團業務發展之任何前瞻性聲明，或任何事宜將可達成、將真實發生或將實現或屬完整或準確。本公告所披露有關本集團財務及其他方面的數據亦未經其核數師審核或審閱。本公司股東及／或潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事，不應過分依賴本公告所披露的資料。如有疑問，股東或潛在投資者應諮詢專業顧問的意見。

承董事會命

**英矽智能**

董事會主席、執行董事、首席執行官及首席商務官

**Aleksandrs Zavoronkovs** 博士

香港，2026年4月29日

於本公告日期，本公司董事會包括執行董事 *Aleksandrs Zavoronkovs* 博士及任峰博士，非執行董事陳侃博士、梁傳昕博士及施瓏先生，以及獨立非執行董事王勁松博士、*Denitsa Milanova* 博士及 *Roman Kyrychynskyi* 先生。