

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。



Hansoh Pharmaceutical Group Company Limited

翰森製藥集團有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：3692)

自願公告

HS-10374治療中重度斑塊狀銀屑病III期臨床研究 達到共同主要終點

翰森製藥集團有限公司（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）董事會（「董事會」）欣然宣佈，本集團自研酪氨酸激酶2（「**TYK2**」）選擇性變構抑制劑**HS-10374**，在用於成人中重度斑塊狀銀屑病的關鍵性III期臨床試驗中達到共同主要終點：在治療的第16周，**HS-10374**組達到銀屑病面積和嚴重程度指數（「**PASI**」）相較於基線下降至少75%（**PASI 75**）的患者比例，以及達到靜態醫師整體評估（「**sPGA**」）評分0或1且較基線期降低至少2分（**sPGA 0/1**）的患者比例，均顯著高於安慰劑組。試驗亦達到多項次要終點：在第16周，接受**HS-10374**治療的患者中超過一半達到**PASI 90**應答，近1/3達到**PASI 100**應答。同時，**HS-10374**顯示了良好的安全性和耐受性，其安全性特徵與同類**TYK2**抑制劑類似，未觀察到新的安全性信號。

基於以上積極結果，本集團將於近期啟動與相關監管機構的溝通，開展推進在中國的新藥上市申請準備工作。該研究結果計劃於近期皮膚領域學術會議公佈。

承董事會命
翰森製藥集團有限公司
主席
鍾慧娟

香港，二零二六年九月二十一日

於本公告日期，董事會成員包括主席兼執行董事鍾慧娟女士、執行董事孫遠女士及呂愛鋒博士；以及獨立非執行董事林國強先生、陳尚偉先生、楊東濤女士及嚴嘉先生。