

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。



INNOCARE

諾誠健華

InnoCare Pharma Limited

諾誠健華醫藥有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：9969)

自願公告

**ICP-488用於治療中重度斑塊狀銀屑病的II期臨床數據
於2025年美國皮膚病學會年會上
進行重磅口頭報告**

本公告乃由諾誠健華醫藥有限公司(「本公司」)自願作出，以告知本公司股東及潛在投資者有關本公司的最新業務進展。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，ICP-488用於治療中重度斑塊狀銀屑病的II期研究數據已於2025年美國皮膚病學會(AAD)年會上公佈，該學會是皮膚科領域最具影響力的國際盛會，相關數據以重磅口頭報告形式發表。

高選擇性口服TYK2抑制劑ICP-488治療中重度斑塊狀銀屑病患者的療效和安全性：一項隨機雙盲安慰劑對照II期臨床試驗(S040，重磅研究：第二場)

研究結果表明，ICP-488在每天一次(QD)6毫克和每天一次9毫克的劑量下對銀屑病患者均具有顯著療效，且展現出良好的安全性和耐受性，為中重度銀屑病患者提供了有價值的治療選擇。

129例銀屑病患者隨機分為三組，接受12週治療：6毫克QD組、9毫克QD組和安慰劑組。主要終點為第12週時銀屑病皮損面積與嚴重程度指數較基線改善至少75%(PASI 75)的患者比例。

第12週時，每天一次6毫克劑量組和每天一次9毫克劑量組的PASI 75的應答率分別為77.3%和78.6%，與安慰劑組的11.6%相比，具備顯著的統計學差異($p<0.0001$)。這兩個劑量組PASI 90的應答率分別達到36.4%和50.0%，顯著高於安慰劑組(0%)($p<0.0001$)；靜態臨床醫生整體評估(sPGA) 0/1 (即皮損完全清除或基本清除)的應答率分別為70.5%和71.4%，也顯著高於安慰劑組(9.3%)($p<0.0001$)。治療期間出現的不良事件(TEAE)和治療相關不良事件(TRAЕ)均為輕度或中度。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.08(3)條規定的提示聲明：概不保證本公司最終將成功開發、上市及／或商業化ICP-488。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
諾誠健華醫藥有限公司
主席兼執行董事
崔霽松博士

香港，2025年3月9日

於本公告日期，董事會包括主席兼執行董事崔霽松博士；執行董事趙仁濱博士；非執行董事施一公博士及謝榕剛先生；以及獨立非執行董事胡蘭女士、董丹丹博士及管坤良教授。