

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所產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Ascleto Pharma Inc.
歌禮製藥有限公司
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：1672)

自願性公告

NASH適應症新藥臨床試驗申請獲批

歌禮製藥有限公司(「本公司」)董事會(「董事會」)欣然宣佈，本公司與Sagimet Biosciences, Inc. (「Sagimet」，前稱3-V Biosciences, Inc.) 共同申請的ASC40 (Sagimet 編碼：TVB-2640) 臨床試驗獲得國家藥品監督管理局批准。

ASC40 (TVB-2640)為一種全球首創的口服脂肪酸合成酶(FASN)抑制劑。該候選藥物目前正處於全球II期臨床試驗中，用於治療非酒精性脂肪性肝炎(NASH)，第一位患者已於二零一九年四月底在美國完成入組給藥。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.05條規定的警示聲明：我們無法保證ASC40 (TVB-2640)能夠成功獲得進一步批准或最終成功地營銷ASC40 (TVB-2640)。

承董事會命
歌禮製藥有限公司
主席
吳勁梓

中華人民共和國杭州市
二零一九年八月二十八日

於本公告日期，本公司董事會包括執行董事吳勁梓博士及何淨島女士；及獨立非執行董事Ru Rong Ji博士、魏以楨博士、顧炯先生及華林女士。