

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。



Ascletois 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

與頂級投資機構一同參與Sagimet 8,000萬美元交叉輪融資

歌禮製藥有限公司（「本公司」）董事會（「董事會」）今日欣然宣佈，本公司作為現有投資者，通過其全資子公司AP11 Limited（以下簡稱AP11）參與Sagimet Biosciences Inc.（「Sagimet」）8,000萬美元交叉輪融資。該輪融資由一家未披露的醫療健康投資基金領投，其他新進投資者Altium、HM Capital、Invus和PFM跟投（「交易事項」），其它現有投資者Kleiner Perkins、New Enterprise Associates (NEA)和Rock Springs繼續參與本輪融資。此輪交易已於中國時間2021年2月11日完成（詳情請見Sagimet新聞<https://www.sagimet.com/press-releases/>）。

在該交叉輪融資之前，本公司通過AP11於2019年作為領投方參與Sagimet 2,500萬美元的E輪融資。同時，本公司獲得脂肪酸合成酶（Fatty Acid Synthase，簡稱FASN）抑制劑ASC40（TVB-2640）及所有相關化合物的所有適應症（包括非酒精性脂肪性肝炎（non-alcoholic steatohepatitis，簡稱NASH）和腫瘤等）在大中華區開發、製造和商業化的獨家權益。緊隨交易事項完成後，本公司透過AP11持有Sagimet不足10%的股權。

2020年6月，Sagimet宣佈非酒精性脂肪性肝炎候選藥物ASC40（TVB-2640）用口服、每日一次的給藥方式，在II期臨床試驗（FASCINATE-1）中取得良好數據。初步數據顯示，ASC40（TVB-2640）顯著降低了肝臟脂肪含量（該試驗的主要療效終點），在50 mg劑量組中應答率為61%。2020年7月，本公司宣佈ASC40（TVB-2640）已順利完成中國單次給藥的藥代動力學橋接試驗。該試驗共入組34例中國受試者，結果顯示中國受試者的主要藥代動力學參數（ C_{max} 、AUC、 T_{max} 和 $t_{1/2}$ ）與美國受試者的結果一致。

由於根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則（「上市規則」）第14.07條，本公司就交易事項的所有適用百分比率均低於5%，故並不構成上市規則第14章項下本公司的須予公佈交易。

上市規則第18A.05條規定的警示聲明：我們無法保證我們將能夠最終令ASC40成功商業化。

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
二零二一年二月十一日

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；及獨立非執行董事魏以楨博士、顧炯先生及華林女士。