

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。

本公告僅供參考，並不意圖構成或構成收購、購買或認購本公司證券之邀請、要約或其一部份。



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-332治療特應性皮炎的II期臨床研究達到主要終點

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-332(一種每日一次的口服TYK-2抑制劑)在中重度特應性皮炎(AD)成年患者中進行的II期隨機、雙盲、安慰劑對照研究取得了積極的頂線結果。

作為一種非受體酪氨酸激酶，TYK2是JAK激酶家族的成員，而JAK激酶家族是T細胞中JAK-STAT信號通路的重要激酶，在炎症性疾病的發病機制中起著重要作用。ICP-332是一種高效的選擇性TYK-2抑制劑，對JAK2的選擇性約為400倍，可避免非選擇性JAK抑制劑相關的不良事件。

II期研究是一項隨機、雙盲、安慰劑對照試驗，旨在評估ICP-332治療中重度特應性皮炎的安全性、有效性、藥代動力學及藥效學特性。

ICP-332在接受治療4週的AD患者中表現出卓越的有效性和安全性。ICP-332在80毫克及／或120毫克組中均達到了多個有效性終點，包括EASI 50、EASI 75、EASI 90(EASI評分較基線至少改善50%，75%，90%)及研究者整體評估(IGA) 0/1(即皮損完全清除或基本清除)等。

EASI評分較基線改善百分比(衡量特應性皮炎的皮損面積和嚴重程度)在每天一次給藥80毫克時達到78.2%，在每天一次給藥120毫克時達到72.5%，與安慰劑組的16.7%相比，P值非常顯著($p < 0.0001$)。EASI 75在80毫克和120毫克劑量下分別達到64%/64%，而接受安慰劑的患者的EASI 75為8%($p < 0.0001$)。

在該研究中，所有治療相關不良事件(TRAEs)均為輕度或中度，與安慰劑相當。

本公司將繼續在III期特應性皮炎臨床試驗中及多種免疫介導性疾病中評估ICP-332的潛力。

ICP-332為研究性口服制劑，未獲監管機構批准。我們無法保證最終將成功開發或商業化ICP-332。考慮到臨床試驗過程中的若干不可預測因素以及臨床試驗的結果及時間，評估及批准存在不確定性。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，2023年12月17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、謝榕剛先生及金明先生；以及獨立非執行董事胡蘭女士、陳凱先博士及董丹丹博士。