

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。



自願公告

中國國家藥品監督管理局藥品審評中心批准LAE102 用於治療肥胖症患者的新藥臨床試驗

本公告由來凱醫藥有限公司（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）自願作出，以告知本公司股東及潛在投資者本集團最新業務進展。

茲提述本公司2024年2月29日及2024年4月15日的公告，分別關於向中國國家藥品監督管理局藥品審評中心（CDE）提交一項對於LAE102用於治療肥胖適應症的新藥臨床試驗（IND）申請，及獲得美國食品和藥品管理局對於LAE102用於治療肥胖適應症患者的IND批准。

本公司董事（「董事」）會（「董事會」）欣然宣佈，本集團已獲得CDE對於LAE102用於治療肥胖適應症患者的IND批准，該藥物是本集團自主研發針對ActRIIA的單克隆抗體。

本集團已開始協調LAE102的臨床研究，將致力於為需要新型治療選擇的肥胖症患者提供精準治療。

關於LAE102

LAE102是本集團自主研發的一種單克隆抗體，針對參與調控肌肉再生和脂代謝的新靶點ActRIIA。在臨床前研究中，LAE102已顯示出增加肌肉並減少脂肪的效果。LAE102與GLP-1受體激動劑聯用可進一步減少脂肪並顯著降低GLP-1受體激動劑導致的肌肉流失，使LAE102成為一種高質量體重控制候選藥物，在減脂的同時保持肌肉質量。

風險提示

LAE102最終不一定能夠成功開發及商業化。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司證券時務請審慎行事。

承董事會命
來凱醫藥有限公司
主席
呂向陽博士

香港，2024年5月9日

於本公告日期，董事會包括執行董事呂向陽博士、謝玲女士及顧祥巨博士；非執行董事王國璋博士及孫淵先生；獨立非執行董事尹旭東博士、利民博士及周健先生。