

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

LAE102針對肥胖症治療的I期臨床試驗啟動皮下注射研究隊列

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。

公司董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈，本集團已經在其I期單劑量遞增研究(簡稱「SAD研究」)中啟動了皮下注射隊列。該I期臨床試驗系一項隨機、雙盲、安慰劑對照研究，旨在通過靜脈輸注和皮下注射兩種給藥方式，評價LAE102注射液的安全性、耐受性及藥代動力學。該I期臨床試驗進展順利。截至2024年9月30日，已有過半數的靜脈輸注隊列完成了給藥，並在低劑量組中就觀察到靶點結合的早期跡象和預期的PD生物標誌物變化。集團正按計劃在2024年底之前完成SAD研究。

本集團致力於將這種精準治療帶給那些需要新型治療選擇以實現高質量體重控制的超重和肥胖患者。

關於LAE102

LAE102是自主研發針對ActRIIA的單克隆抗體，ActRIIA是在肌肉再生和脂肪代謝中發揮重要作用的受體。在臨床前模型中，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10月18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。