

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。



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

治療中重度斑塊狀銀屑病的 ICP-488 II期達到臨床研究主要終點

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-488(一種每日一次口服TYK2(酪氨酸激酶2)變構抑制劑)在中重度斑塊狀銀屑病患者中進行的II期隨機、雙盲、安慰劑對照研究中取得積極的試驗結果。

ICP-488是一種強效的高選擇性TYK2(酪氨酸激酶2)變構抑制劑。ICP-488通過結合TYK2-JH2結構域，阻斷IL-23、IL-12和I型干擾素等炎性細胞因子的信號轉導，從而抑制自身免疫性疾病和炎症性疾病的病理過程。

II期研究為一項隨機、雙盲、安慰劑對照試驗，以評估ICP-488治療中重度斑塊狀銀屑病的有效性及安全性。研究的主要終點是在第12週時，銀屑病面積和嚴重度指數(PASI 75)得分至少減少75%。研究結果顯示，接受6毫克和9毫克(每日一次)ICP-488治療的患者在第12週的PASI 75較接受安慰劑的患者均有顯著改善。

此外，接受ICP-488治療的患者中，達到PASI 90、PASI 100和靜態臨床醫生整體評估(sPGA) 0/1的比例顯著高於安慰劑組。

- 12週接受ICP-488治療達到PASI 75患者的比例(分別為77.3%、78.6%；6毫克、9毫克)較安慰劑組(11.6%； $p < 0.0001$)顯著增加，達到研究主要終點。
- 12週接受ICP-488治療達到PASI 90患者的比例(分別為36.4%、50.0%；6毫克、9毫克)較安慰劑組(0%； $p < 0.0001$)顯著增加；及達到PASI 100患者比例(分別為11.4%、11.9%；6毫克、9毫克)較安慰劑組(0%； $p < 0.05$)顯著增加。
- 第12週靜態臨床醫生整體評估(sPGA) 0/1的比例(分別為70.5%、71.4%；6毫克、9毫克)較安慰劑組(9.3%； $p < 0.0001$)顯著增加。sPGA 1指近乎皮損完全清除及0指皮損完全清除。

在本次研究中，治療期間出現的不良事件(TEAE)和治療相關不良事件(TRAE)均為輕度或中度，且具有自限性。

本公司將繼續在III期研究中評估ICP-488在斑塊狀銀屑病患者中的療效，同時繼續探索ICP-488在其他自身免疫性疾病中的應用。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.08(3)條規定的提示聲明：概不保證本公司最終將成功開發、上市及／或商業化ICP-488。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，2024年10月9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及謝榕剛先生；以及獨立非執行董事胡蘭女士及董丹丹博士。