

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。



The United Laboratories International Holdings Limited

聯邦制藥國際控股有限公司

(於開曼群島成立之有限公司)

(股份代號: 3933)

自願公告 與諾和諾德訂立獨家許可協議

本公告由聯邦制藥國際控股有限公司（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）在自願基礎上作出。

本公司董事會（「董事會」）欣然宣佈，於二零二五年三月二十四日，本公司全資附屬公司聯邦生物科技（珠海橫琴）有限公司（「聯邦生物科技」）及本公司已與諾和諾德股份有限公司（「諾和諾德」）訂立獨家許可協定（「獨家許可協議」）。該協議涉及 UBT251，一種 GLP-1 受體（胰高血糖素樣肽-1）、GIP 受體（葡萄糖依賴性促胰島素多肽）和胰高血糖素受體的三重激動劑，處於早期臨床開發階段，用於治療肥胖、2 型糖尿病和其他疾病。

根據獨家許可協議，諾和諾德將獲得全球（不包括中國大陸、香港特別行政區、澳門特別行政區和臺灣）（「地區」）開發、製造和商業化 UBT251 的權利。聯邦生物科技將保留 UBT251 在中國大陸、香港特別行政區、澳門特別行政區和台灣地區的權利。

根據獨家許可協議並受其條款和條件約束，聯邦生物科技將有資格收取 2 億美元的預付款和最高 18 億美元的潛在里程碑付款，視乎達成若干開發和銷售里程碑而定，以及可收取基於該地區的年度淨銷售額計算的分層銷售提成。

據本公司所知及所信，經作出所有合理查詢後，截至本公告日期，諾和諾德及其最終實益擁有人獨立於本公司及其關連人士（按香港聯合交易所有限公司證券上市規則（「上市規則」）所定義），而且與本公司及其關連人士無關。獨家許可協定項下擬進行的交易屬本集團日常及正常業務過程中的收入性質，並不構成上市規則項下本公司的任何須予公佈交易或關連交易。

關於 UBT251

UBT251 是一種靶向 GLP-1、GIP 和胰高血糖素受體的長效合成肽三重激動劑，在臨床前環境中已顯示出對所有三種受體的有效活性。

UBT251 被歸類為中國大陸 1 類創新藥，由聯邦生物科技開發，涉及多種適應症。迄今為止，UBT251 已在中國大陸獲批用於成人 2 型糖尿病、超重或肥胖、代謝功能障礙相關脂肪肝（MAFLD）和慢性腎病（CKD）的臨床試驗，並在美國獲批用於成人 2 型糖尿病、超重或肥胖和 CKD 的臨床試驗。

聯邦生物科技最近在中國大陸的超重或肥胖人群中啟動了 UBT251 的 2 期試驗。

關於本集團

本集團主要從事藥品的研發、生產和銷售，是中國領先的綜合製藥公司之一。本集團目前擁有七大生產基地，涵蓋中間產品、原料藥及成品、獸藥、空膠囊外殼、醫療器械等，銷售網路遍佈近 80 個國家和地區。聯邦生物科技是本集團的生物藥研發總部，專注於開發重大慢性病治療領域的高端生物藥品。

關於諾和諾德

諾和諾德是一家領先的全球醫療保健公司（在哥本哈根納斯達克上市，股票代碼：NOVO-B.CO；及在紐約證券交易所上市，股票代碼：NVO），成立於 1923 年，總部位於丹麥，專門治療嚴重的慢性病。諾和諾德的产品群組包括一系列用於治療糖尿病、肥胖症、血友病和生長障礙的产品。諾和諾德在 80 個國家擁有約 76,300 名員工，其产品在約 170 個國家銷售。

本公告由本公司在自願的基礎上發佈，旨在向本公司的股東及潛在投資者提供資訊。

獨家許可協議須經適用的監管部門批准，包括美國的 Hart-Scott-Rodino 反壟斷改進法案。本公司或諾和諾德無法保證最終將會成功開發、推出和/或商業化 UBT251。建議本公司的股東及潛在投資者在買賣本公司股票時應審慎行事。

承董事會命
聯邦制藥國際控股有限公司
主席
蔡海山

香港，二零二五年三月二十四日

於本公告日期，董事會成員包括：執行董事蔡海山先生、梁永康先生、蔡紹哲女士、方煜平先生、鄒鮮紅女士及朱蘇燕女士；以及獨立非執行董事張品文先生、宋敏教授及傅秋實博士。