

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所產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Ascletois Pharma Inc.
歌禮製藥有限公司
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：1672)

自願性公告

業務更新：第三方對本公司的美國專利提出複審

本公告乃歌禮製藥有限公司（「本公司」或「歌禮」，連同其附屬公司統稱「本集團」）自願作出。

本公司董事（「董事」）會（「董事會」）宣佈於2025年6月24日獲悉由石藥集團有限公司（CSPC Pharmaceutical Group Limited，「石藥」，一家於香港聯合交易所有限公司上市的公司，股份代號：1093）附屬公司康久普樂生物醫療有限公司（Conjupro Biotherapeutics, Inc.）向美國專利商標局（「USPTO」）提交的一項複審（petition for Post Grant Review，「該複審」）。該複審質疑本公司附屬公司歌禮製藥（中國）有限公司一項已獲授權的美國專利（「該專利」，美國專利號：12,234,236）權利要求1-9、12-17及21-25的有效性。截至本公告日期，該複審仍在USPTO審查中。

石藥尚在專利申請中的化合物10（Compound 10，申請號：PCT/CN2024/140920；申請人：石藥集團百克（山東）生物製藥股份有限公司（CSPC Baike (Shandong) Biopharmaceutical Co., Ltd.）與歌禮已獲USPTO授權的該專利所涵蓋的化合物1（Compound 1）分子結構完全一致。但歌禮向USPTO提交專利申請的日期領先石藥申請的日期長達三（3）個多月之久，截至本公告日期，石藥的專利申請仍在審查中。儘管本公司尚無法推測石藥提交該複審的動機，但值得注意的是，在2025年3月下旬，本公司的管理層曾收到由石藥主動提出的、關於該專利涵蓋的GLP-1R激動劑化合物1的全球授權許可請求，本公司而後婉拒。

該專利系利用歌禮專有技術開發而成，目前正應用於本公司候選藥物ASC30的研發。本公司包括化合物1和ASC30在內的化合物受多項專利保護，包括前述該專利。基於其與現有技術相比具有新穎性和非顯而易見性，USPTO已於2025年2月25日將該專利權授予本公司附屬公司歌禮製藥（中國）有限公司。

本公司對於該專利的有效性充滿信心，如該複審繼續推進，本公司將採取一切必要的法律手段捍衛本公司的知識產權。

由於該複審目前仍在USPTO審查中，當前階段該複審對本集團無潛在影響。本公司將密切關注該複審的進展並評估其影響，與此同時，當前本公司的業務及運營未受影響。

本公司將於適當時候根據上市規則發佈進一步公告，向本公司股東及潛在投資者提供有關該複審重大進展(material developments)的最新消息。

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
歌禮製藥有限公司
主席
吳勁梓

香港

二零二五年六月三十日

於本公告日期，董事會包括執行董事吳勁梓博士及何淨島女士；及獨立非執行董事魏以楨博士、顧炯先生及華林女士。