

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

LAE103向美國食品藥品監督管理局(FDA) 遞交新藥臨床試驗(IND)申請

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，本集團已就自主研發的LAE103(一種針對ActRIIB的單克隆抗體)，向美國食品藥品監督管理局(FDA)遞交了新藥臨床試驗申請(「IND」)，潛在用於治療肌少性肥胖症及肌肉相關疾病患者。

公司將與監管機構密切合作，完成申請流程，並致力於為需要新型治療方案的代謝疾病患者提供這種精準治療。

本集團計畫分別評估靶向ActRIIA與ActRIIB受體的單克隆抗體在人體中的療效及安全性。

關於LAE103

LAE103是一款ActRIIB選擇性抗體。本集團正積極推動該候選藥物進入臨床研究階段，旨在為肌少性肥胖症及肌肉相關疾病提供創新療法。

風險提示

LAE103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，2025年6月30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。