

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依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)

UBT251 注射液 OSA 適應症獲臨床試驗默示許可

本公告乃由聯邦制藥國際控股有限公司（「本公司」）自願發出。

本公司董事會欣然公佈，於二零二六年二月二日，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」）自主研發的 1 類創新藥 UBT251 注射液關於合併肥胖的中重度阻塞性睡眠呼吸暫停（OSA）適應症獲得中國國家藥品監督管理局臨床試驗默示許可，受理號為 CXHL2501306。

UBT251 注射液是聯邦生物科技自主研發的多靶點多肽類受體激動劑，可通過作用於胰高血糖素樣肽-1（GLP-1）受體、葡萄糖依賴性促胰島素多肽（GIP）受體和胰高血糖素（GCG）受體降低血糖，抑制體重增加。以 GLP-1 類為代表的減重藥物，有望填補 OSA 治療領域大量未被滿足的臨床需求。

此外，UBT251 注射液的超重或肥胖、2 型糖尿病、代謝相關脂肪性肝炎及慢性腎臟病適應症已於中國開展 II 期臨床研究。

作為中國首個化學合成 GLP-1/GIP/GCG 三靶點受體激動劑新藥，UBT251 助力本公司於該類藥物研究領域佔據重要地位。未來，本公司將持續致力於新產品研發，並重點提升在生物醫藥行業的競爭力及創造力，預期將為本公司及其股東創造更大收益。

承董事會命
聯邦制藥國際控股有限公司
主席
蔡海山

香港，二零二六年二月三日

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。