

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)

本集團產品 UBT251 注射液臨床研究進展

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，本公司全資附屬公司聯邦生物科技（珠海橫琴）有限公司自主研发的1類創新藥UBT251注射液已完成在中國健康受試者的Ia期臨床研究。本研究採用隨機、雙盲、安慰劑對照，劑量遞增的試驗設計，旨在評估在健康受試者中單次皮下注射UBT251的安全性、耐受性、藥代動力學和藥效動力學。

本研究結果顯示，單次給藥後各劑量組安全性和耐受性良好，無一例受試者退出，未發生嚴重不良事件，常見副反應為輕到中度的食欲減退和胃腸道相關不良事件。1.0~4.5mg劑量範圍內，UBT251暴露增加比例與劑量增加比例基本一致，呈線性藥代動力學特徵，各劑量組半衰期平均值為137~170h，支持一週一次注射給藥。1.0~4.5mg劑量範圍內，受試者體重較基線明顯下降，最大降低幅度（Emax）平均值範圍為-3.19~-4.80kg，明顯優於安慰劑組。

關於UBT251注射液

UBT251是一款長效GLP-1（胰高血糖素樣肽-1）/GIP（葡萄糖依賴性促胰島素多肽）/GCG（胰高血糖素）三靶點受體激動劑。目前，本公司是國內首家、全球第二家以化學合成多肽法製備的長效GLP-1/GIP/GCG三激動劑獲批臨床的企業。

本公司將快速推進UBT251注射液後續臨床研究。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，二零二四年八月十二日

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。