

UBT251 注射液 II 期研究結果亮相 2026 年美國糖尿病協會科學會議

中國廣東，2026 年 6 月 8 日——聯邦制藥國際控股有限公司（「聯邦制藥」、「本公司」或「本集團」，股票代碼：3933）攜自主研發 1 類創新藥 UBT251 注射液（GLP-1R/GIPR/GCGR 三靶點激動劑）重磅亮相第 86 屆美國糖尿病協會（American Diabetes Association, 「ADA」）科學會議。

UBT251 憑藉卓越的研究數據成功入選本次大會最新突破性摘要（Late-Breaking Abstracts, LBA），並被 ADA 官方遴選進入新聞發佈會（Press Briefing）和壁報（Poster）展示環節。美國中部時間 6 月 6 日，本研究牽頭單位中南大學湘雅二醫院的周智廣教授正式匯報 UBT251 在中國超重或肥胖參與者中的 II 期臨床研究主要結果。

研究設計

本項隨機、雙盲、安慰劑對照研究共納入 205 名中國肥胖（BMI $\geq$ 28.0 kg/m²）或超重（24.0 kg/m² $\leq$ BMI $<$ 28.0 kg/m²）且至少合併一種體重相關疾病的參與者。參與者基線平均體重為 92.2 kg，基線平均 BMI 為 33.1 kg/m²。

參與者按 2:1:1:2 的比例隨機分配，接受每週一次皮下注射 UBT251（劑量分別為 2.0 mg、4.0 mg [起始劑量 0.5 mg]、4.0 mg [起始劑量 1.0 mg] 及 6.0 mg）或安慰劑，療程為 24 周。

本研究的主要終點是治療 24 周後體重較基線的百分比變化。

主要研究結果

- 治療 24 周後，UBT251 各劑量組體重較基線變化百分比的最小二乘均值為-13.6%至-19.7%，顯著優於安慰劑組（-2.0%）。參與者在治療結束時尚未達到體重平臺期。
- 次要療效指標顯示：UBT251 各劑量組體重較基線降低 $\geq$ 5%的參與者比例最高達 98.1%；體重較基線降低 $\geq$ 10%的參與者比例最高達 89.8%，體重較基線降低 $\geq$ 20%的參與者比例最高達 48.4%。
- UBT251 的安全性和耐受性特徵與其他 GLP-1 受體激動劑類藥物相似。治療期間的不良事件（TEAE）發生率未觀察到明顯的劑量相關性趨勢。

結論

UBT251 中國超重或肥胖 II 期臨床研究表現出具有臨床意義的體重降幅及良好的安全性特徵。基於現有數據，聯邦制藥正在積極推進後續 III 期確證性臨床研究，以進一步評估 UBT251 在代謝性疾病治療中的臨床應用價值。

關於 UBT251

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，由本公司全資附屬公司聯邦生物科技（珠海橫琴）（「聯邦生物科技」）自主研發。截至目前，已獲准在中國及/或美國開展成人 2 型糖尿病、超重或肥胖、慢性腎臟病、代謝相關脂肪性肝炎等多個適應症的臨床試驗。二零二五年三月，聯邦生物科技及本公司與 Novo Nordisk A/S（「諾和諾德」）已訂立關於 UBT251 的獨家授權合約。

關於聯邦制藥

聯邦制藥（香港聯交所股票代碼：3933）創立於一九九零年，核心業務聚焦藥品研發、生產及銷售，是中國領先的綜合性製藥企業之一。秉承“讓生命更有價值”的企業宗旨，本集團已構建形成涵蓋製劑、原料、生物、動保的多元化產業格局，並持續優化垂直整合的業務模式。目前擁有十一家生產基地，產品涵蓋醫藥中間體及原料藥、製劑產品、大健康產品、動保產品、藥用空心膠囊及醫療器械等，銷售網路遍佈全球。現時，聯邦制藥為恒生綜合指數系列的成份股之一，明晟（MSCI）ESG 評級 AA 級，位居同業領先。更多資訊，請訪問 www.tul.com.cn。

如有垂詢，請聯絡：

聯邦制藥媒體聯絡人：

iPR Limited

羅雅婷 / 方曉璇

+852 2136 6185

tul@ipr.com.hk

聯邦制藥投資者關係聯絡人：

楊曉鳳 / 何佳蔚 / 莫昕

+86 760 8713 3970 / 8713 3742 / 8713 3724

tulir@tul.com.hk