

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)

有關本集團產品 UBT251 注射液的最新情況

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，於二零二三年六月十五日，本公司全資附屬公司聯邦生物科技(珠海橫琴)有限公司自主研發的 1 類創新藥 UBT251 注射液關於成人 2 型糖尿病、體重管理和非酒精性脂肪肝/非酒精性脂肪肝炎適應症的臨床試驗註冊申請獲得中國國家藥品監督管理局受理及繳費通知書。現時本公司為國內首家、全球第二家以化學合成多肽法製備的長效 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）三激動劑申報臨床的企業。

UBT251 是一款長效多肽類藥物，可同時激動 GLP-1/GIP/GCG 三靶點受體。UBT251 可通過作用於 GLP-1 受體、GIP 受體和 GCG 受體促進胰島素分泌，調節食欲和能量代謝，降低血糖和體重，改善肝臟脂肪變性。臨床前多種動物模型研究結果顯示，UBT251 顯著降低血糖和體重，改善肝臟脂肪變性和纖維化，模型動物體內治療效果優於已上市的 GLP-1 受體單靶點藥物司美格魯肽（Semaglutide）及 GLP-1/GIP 雙靶點藥物替爾泊肽（Tirzepatide）。預期本產品每週皮下注射給藥 1 次，針對 2 型糖尿病、超重/肥胖及非酒精性脂肪性肝炎等多種代謝紊亂疾病患者的治療有很好的獲益。現時，國內、外相同靶點藥物研發進展最快為剛宣布启动臨床 III 期研究。

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，二零二三年六月十六日

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及宋敏教授。