

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，並明確表示概不就因本公告全部或任何部分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。



Hua Medicine 華領醫藥

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：2552)

自願性公告

於美國開展首項DORZAGLIATIN與DPP-4抑制劑 聯合用藥的研究

本公告由華領醫藥(「本公司」，連同附屬公司統稱「本集團」)自願作出，以知會本公司股東及潛在投資者有關本集團的最新業務發展。

本公司欣然宣佈於HMS5552(Dorzagliatin)的臨床試驗中對首名單獨服用二甲雙胍、DPP-4抑制劑、SGLT-2抑制劑或聯合用藥情況下都無法有效控制血糖的患者開始用藥。有關試驗為dorzagliatin與西格列汀聯合用藥的藥代動力學(PK)及藥效學(PD)研究，以研究每種藥物單獨或聯合使用時的PK/PD特性。這項試驗在美國進行。

於是次開放標籤、連續及多劑量研究，患者將連續單獨服用DPP-4抑制劑(西格列汀)、服用DPP-4抑制劑與dorzagliatin及單獨服用dorzagliatin。主要試驗終點為dorzagliatin與西格列汀相互作用的藥代動力學和藥效學，以及dorzagliatin與西格列汀同時服用時的安全性和耐受性。

全球共計2型糖尿病患者數4.35億，診斷率54.2%。糖尿病給全球醫療系統帶來了巨大的經濟負擔，2017年全球開支高達約8,500億美元。現有已批准糖尿病療法無法有效控制糖尿病惡化，導致糖尿病後期患者出現各種相關併發症，如視力喪失、周圍神經病變、腎功能傷損、心血管疾病及中風等。

誠如本公司日期為2018年8月31日的招股章程(「招股章程」)所披露，本公司擬進行涉及dorzagliatin的進一步研發，將包括dorzagliatin與本公司研發管線的其他已批准抗糖尿病藥的聯用試驗。該等聯用試驗涉及以dorzagliatin作為西格列汀的附加療法，與本公司的固定劑量聯用試驗不同，後者涉及固定劑量的批准抗糖尿病藥與dorzagliatin混合為一種配方的特定配方。本公司預期dorzagliatin與DDP-4抑制劑聯合用藥的臨床研究讓本公司驗證兩種作用機制的協同作用，為打造dorzagliatin成為治療2型糖尿病的基礎用藥邁出重要一步。

關於Dorzagliatin

誠如招股章程所載，dorzagliatin是一種全球首創葡萄糖激酶啟動劑(或GKA)，旨在通過恢復2型糖尿病患者的葡萄糖穩態平衡來控制糖尿病的漸進性退行性特性。通過解決葡萄糖激酶(或GK)的葡萄糖感應功能缺陷，dorzagliatin有望修復2型糖尿病患者受損的葡萄糖穩態平衡，成為治療2型糖尿病的一線標準療法，或可以作為基礎療法與當前批准的抗糖尿病藥物聯合使用。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.05條規定的警告聲明：本公司無法保證本公司將可以成功開發或最終成功推出dorzagliatin。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
行政總裁兼執行董事
陳力博士

香港，2019年2月1日

於本公告日期，董事會成員包括執行董事陳力博士及林潔誠先生；非執行董事Robert Taylor Nelsen先生及陳連勇博士；以及獨立非執行董事郭德明先生、William Robert Keller先生、劉峻嶺先生及徐耀華先生。