

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所產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



**Ascletis Pharma Inc.**  
**歌禮製藥有限公司**  
(於開曼群島註冊成立的有限公司)  
(股份代號：1672)

**自願性公告**

**THR-BETA 受體激動劑非酒精性脂肪性肝炎藥ASC41  
臨床試驗申請獲批**

歌禮製藥有限公司(「本公司」)董事會(「董事會」)欣然宣佈，本公司內部研發的一類藥ASC41已獲得中國國家藥品監督管理局(「NMPA」)批准進行非酒精性脂肪性肝炎(NASH)適應症的臨床試驗(IND)。

本公司的NASH管線中有另外兩款在研藥物：處於臨床試驗II期的ASC40以及一款IND前在研藥物。ASC41有望單獨使用或與ASC40或IND前在研藥物聯合使用。ASC41是一款口服甲狀腺激素 $\beta$ 受體(THR-beta)激動劑，而ASC40則是一款口服脂肪酸合成酶(FASN)抑制劑。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.05條規定的警示聲明：我們無法保證ASC41能夠成功獲得進一步批准或最終成功地營銷ASC41。

承董事會命  
歌禮製藥有限公司  
主席  
吳勁梓

中華人民共和國杭州市  
二零二零年五月十三日

於本公告日期，本公司董事會包括執行董事吳勁梓博士及何淨島女士；及獨立非執行董事Ru Rong Ji博士、魏以楨博士、顧炯先生及華林女士。