

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)

盈利預警

本公告由歌禮製藥有限公司（「本公司」，連同其附屬公司稱為「本集團」）根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則第13.09(2)條及證券及期貨條例（香港法例第571章）第XIVA部的內幕消息條文作出。

本公司董事（「董事」）會（「董事會」）謹此告知本公司股東（「股東」）及潛在投資者，根據對本集團截至二零二六年六月三十日止六個月（「本報告期」）的未經審核綜合管理賬目的初步評估及董事會目前可得的其他資料，本集團預期於本報告期錄得本公司權益股東應佔虧損約人民幣319.7百萬元，較二零二五年同期的虧損約人民幣88.0百萬元增加約263.5%。

本公司擁有充足的在手現金，可支持本公司運營至二零二九年。於二零二六年六月三十日，本集團現金及現金等價物、定期存款、可轉讓存單、結構性存款及理財產品約為人民幣2,305.4百萬元。

董事會認為於本報告期本公司權益股東應佔虧損增加主要是由於研發（「研發」）開支由截至二零二五年六月三十日止六個月的約人民幣146.8百萬元大幅增加約132.7%至本報告期的約人民幣341.7百萬元。研發開支大幅增加主要由於本集團對推進其全面代謝性疾病產品管線（包括小分子及多肽）的戰略承諾。於本報告期，本集團在小分子及多肽產品管線方面均取得重大進展，主要包括：

ASC30，一款潛在同類最佳、每日一次口服小分子GLP-1R激動劑，已啟動針對肥胖症的全球III期臨床項目；

ASC39，一款潛在同類首創、與eloralintide類似、強效的每日一次口服小分子胰淀素選擇性受體激動劑（SARA），預計將於二零二六年第三季度向美國食品藥品監督管理局（「FDA」）遞交針對肥胖症的新藥臨床試驗申請（「IND」）；

ASC30_39FDC，一款潛在同類首創、每日一片口服小分子GLP-1R／胰淀素受體(SARA)雙靶點激動劑，為ASC30 (GLP-1R激動劑) 與ASC39 (胰淀素受體激動劑(SARA)) 治療肥胖症的固定劑量複方製劑，預計將於二零二六年第三季度向美國FDA遞交針對肥胖症的IND；

ASC30_48FDC，一款潛在同類首創、每日一片口服小分子GLP-1R/GIPR雙靶點激動劑，為ASC30 (GLP-1R激動劑) 與ASC48 (GIPR激動劑) 治療肥胖症的固定劑量複方製劑，預計將於二零二六年第四季度向美國FDA遞交針對肥胖症的IND；

ASC30_48_39FDC，一款潛在同類首創、每日一片口服小分子GLP-1R/GIPR／胰淀素受體(SARA)三靶點激動劑，為ASC30 (GLP-1R激動劑)、ASC48 (GIPR激動劑) 與ASC39 (胰淀素受體激動劑(SARA)) 的固定劑量複方製劑，預計將於二零二六年第四季度向美國FDA遞交針對肥胖症的IND；

ASC36i，一款潛在同類首創、每月一次至每季度一次皮下注射胰淀素受體激動劑多肽，已啟動針對肥胖症的美國I期臨床項目；

ASC36o，一款潛在同類首創口服胰淀素受體激動劑多肽，已向美國FDA遞交針對肥胖症的IND；

ASC35，一款潛在同類首創、每月一次皮下注射GLP-1R/GIPR雙靶點激動劑多肽，已啟動針對肥胖症的美國I期臨床項目；

ASC36_35FDC，一款潛在同類首創、每月一次皮下注射胰淀素受體／GLP-1R/GIPR三靶點激動劑多肽，為ASC36 (胰淀素受體激動劑) 與ASC35 (GLP-1R/GIPR激動劑) 的固定劑量複方製劑，已啟動針對肥胖症的美國I期臨床項目；

ASC37i，一款潛在同類首創、每月一次皮下注射GLP-1R/GIPR/GCGR三靶點激動劑多肽，預計將於二零二六年第三季度向美國FDA遞交針對肥胖症的IND；

ASC37o，一款潛在同類首創口服GLP-1R/GIPR/GCGR三靶點激動劑多肽，預計將於二零二六年第三季度向美國FDA遞交針對肥胖症的IND；

ASC36_37FDC，一款潛在同類首創、每月一次皮下注射胰淀素受體／GLP-1R/GIPR/GCGR四靶點激動劑多肽，為ASC36 (胰淀素受體激動劑) 與ASC37 (GLP-1R/GIPR/GCGR激動劑) 的固定劑量複方製劑，預計將於二零二六年第三季度向美國FDA遞交針對肥胖症的IND；

地尼法司他(ASC40)，一款治療痤瘡的同類首創、每日一次口服小分子FASN抑制劑，其新藥上市申請已獲中國國家藥品監督管理局受理；

ASC50，一款潛在同類首創靶向IL-17A的每日一次口服小分子抑制劑，IL-17A在銀屑病等多種自身免疫及炎症性疾病中已獲充分的生物學驗證並具備成熟商業價值，已完成美國I期臨床項目；

ASC51，一款靶向STAT6的每日一次口服小分子降解劑，已完成全部IND準備研究；及

ASC52，一款靶向IL-17A和F的每日一次口服環肽抑制劑，已完成大部分IND準備研究。

於本公告日期，本公司仍在落實本集團於本報告期的綜合財務業績的過程中。本公告所載資料僅基於本集團於本報告期的未經審核綜合管理賬目草擬本，有待落實及作出其他潛在調整（如有），以及尚未經本集團的核數師或董事會審核委員會審閱或確認。

股東及本公司潛在投資者務請參閱將於二零二六年八月底刊發的本公司於本報告期的中期業績公告。

縮寫：GLP-1R：胰高血糖素樣肽-1受體；GIPR：葡萄糖依賴性促胰島素多肽受體；GCGR：胰高血糖素受體；FASN：脂肪酸合成酶。

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
歌禮製藥有限公司
主席
吳勁梓

香港
二零二六年八月二十一日

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