

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倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



**Laekna, Inc.**

**來凱醫藥有限公司**

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

(股份代號：2105)

### 自願公告

## **LAE102 針對肥胖症治療的 I 期單劑量遞增研究 (SAD 研究) 所有受試者已完成給藥**

本公告由來凱醫藥有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)自願作出，以告知本公司股東及潛在投資者本集團最新業務進展。

本公司董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈，LAE102的I期臨床試驗進展順利。截至本公告日，該I期單劑量遞增研究(「SAD研究」)中的所有受試者(8個靜脈輸注和皮下注射遞增劑量隊列，總計64位受試者)，均已完成給藥，已觀察到靶標結合的早期跡象和預期的藥效生物標誌物變化，以及良好的安全性。該I期臨床試驗系一項隨機、雙盲、安慰劑對照研究，旨在評估LAE102注射液，分別在健康成年受試者及超重／肥胖受試者中的安全性、耐受性及藥代動力學。

在完成I期臨床試驗的單劑量遞增研究後，本集團將會按照計劃啟動I期多劑量遞增研究(「MAD研究」)，以進一步評估耐受性和療效，加快推動LAE102的臨床研發及商務進展。本集團致力於將這種精準治療帶給那些需要新型治療選擇以實現高質量體重控制的超重和肥胖症患者。

又及，在充滿挑戰的宏觀經濟環境下，實施嚴格謹慎的財務管理乃致勝關鍵。本集團已經且將會繼續保持嚴謹的發展戰略，以維持本集團健康的財務狀況及穩定的現金流表現，使我們有足夠財務資源支持和加快LAE102的臨床開發進展。

## 關於LAE102

LAE102是自主研發針對ActRIIA的單克隆抗體，ActRIIA是在肌肉再生和脂肪代謝中發揮重要作用的受體。在臨床前模型中，LAE102已顯示出增加肌肉並減少脂肪的效果。LAE102與GLP-1受體激動劑聯用可進一步減少脂肪並顯著降低GLP-1受體激動劑導致的肌肉流失，使LAE102成為一種高質量體重控制候選藥物。

## 風險提示

LAE102最終不一定能夠成功開發及商業化。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司證券時務請審慎行事。

承董事會命  
來凱醫藥有限公司  
主席  
呂向陽博士

香港，2024年12月3日

於本公告日期，董事會包括執行董事呂向陽博士、謝玲女士及顧祥巨博士；非執行董事王國璋博士及孫淵先生；獨立非執行董事尹旭東博士、利民博士及周健先生。