

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)

## 本集團產品 UBT251 注射液臨床研究進展

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（「董事會」）欣然公佈，本公司全資附屬公司聯邦生物科技（珠海橫琴）有限公司（「聯邦生物科技」）自主研發的 1 類創新藥 UBT251 注射液已完成在中國超重/肥胖患者中的 II 期臨床研究（「本研究」）。

本研究採用隨機、雙盲、平行、安慰劑對照的試驗設計，共納入 205 例肥胖（BMI $\geq$ 28.0 kg/m<sup>2</sup>）或伴有至少一種體重相關合併症的超重患者（24.0 kg/m<sup>2</sup> $\leq$ BMI $<$ 28.0 kg/m<sup>2</sup>），受試者基線平均體重為 92.2 kg，基線平均 BMI 為 33.1 kg/m<sup>2</sup>。受試者按 1:1:1:1 的比例隨機分配至 UBT251 注射液 2 mg、4 mg、6 mg 組或安慰劑組，每週皮下注射給藥 1 次，連續給藥 24 週，本研究的主要評價終點為治療 24 週後體重較基線變化百分比（%）。

本研究結果顯示，UBT251 各劑量組減重效果顯著。給藥 24 週後，試驗藥組平均體重較基線變化最高達-19.7%（-17.5 kg），安慰劑組為-2.0%（-1.6 kg）。此外，UBT251 各劑量組在腰圍、血糖、血壓、血脂等關鍵次要終點指標的改善均顯著優於安慰劑。UBT251 各劑量組整體安全性和耐受性良好，未發生因任何不良事件導致的退出。不良事件與同類藥物類似，主要為胃腸道反應，且絕大多數為輕度至中度，未見預期外的安全性問題。

UBT251 注射液在超重/肥胖患者中的 II 期臨床研究達到預期目標，支持其進入下一階段臨床研究。後續本公司將儘快啟動中國超重/肥胖患者的 III 期臨床研究。

### 關於 UBT251

UBT251 是一款長效 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)三靶點受體激動劑。截至目前，已獲准在中國及/或美國開展成人 2 型糖尿病、超重/肥胖、慢性腎臟病、代謝相關脂肪性肝炎多個適應症的臨床試驗。本公司是中國首家、全球第二家以化學合成多肽法製備的長效 GLP-1R/GIPR/GCGR 三靶點激動劑獲批臨床的企業。

於二零二五年三月，聯邦生物科技及本公司與諾和諾德股份有限公司已訂立關於 UBT251 的獨家許可協議。

承董事會命  
聯邦制藥國際控股有限公司  
主席  
蔡海山

香港，二零二六年二月二十四日

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、宋敏教授及傅秋實博士。