

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分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。



INNOCARE

诺 诚 健 华

InnoCare Pharma Limited

諾誠健華醫藥有限公司

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：9969)

自願公告

FADEUCRAVACITINIB (ICP-488)治療中重度斑塊狀銀屑病的 III期註冊性試驗成功達到其主要終點

本公告乃由諾誠健華醫藥有限公司(「本公司」)自願作出，以告知股東及潛在投資者有關本公司的最新業務進展。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，強效的高選擇性酪氨酸激酶2 (TYK2)變構抑制劑fadeucravacitinib (ICP-488)，用於治療中重度斑塊狀銀屑病患者的III期註冊性臨床試驗成功達到其主要終點。

該III期研究是一項隨機、雙盲、安慰劑對照的多中心註冊性臨床試驗，旨在評估fadeucravacitinib (ICP-488)在中重度斑塊狀銀屑病成人患者中的療效、安全性與耐受性。

研究結果顯示，fadeucravacitinib (ICP-488)達到主要終點，在統計學上具有顯著性，並取得具有臨床意義的改善。此外，其亦成功達到了多個次要終點，顯示其在各項療效評價指標中均具有一致的治療效果。本研究的詳細療效及安全性數據將於後續國際學術會議公佈，並提交至同行評議醫學期刊發表。

Fadeucravacitinib (ICP-488)的安全性與先前臨床研究結果相一致，且未發現新的安全性信號。

銀屑病是一種慢性、免疫介導的炎症性皮膚病，其特徵為紅斑性斑塊、鱗屑及全身性炎症反應，對生理及心理造成顯著的長期影響。儘管生物製劑療法已改變疾病管理方式，但仍存在治療成本高昂、注射相關負擔、長期安全性疑慮及療效隨時間減退等局限。市場亟需兼具強大療效、持久控制疾病及適合長期使用的良好安全性的有效口服療法。

Fadeucravacitinib (ICP-488)是TYK2的假激酶結構域JH2的小分子抑制劑。JH2在TYK2激酶催化活動中起重要調節作用，而JH2突變已顯示會引起或導致TYK2活動受損。Fadeucravacitinib (ICP-488)為一種強效的高選擇性的TYK2變構抑制劑，通過結合TYK2 JH2結構域，可阻斷IL-23、IL-12、1型干擾素及其他自身免疫細胞因子受體的信號轉導。我們計劃開發fadeucravacitinib (ICP-488)用於治療銀屑病、CLE、乾燥綜合症等自身免疫疾病。

本公司將繼續完成正在進行之III期研究，包括長期安全性隨訪，並計劃於研究完成後推進fadeucravacitinib (ICP-488)用於治療中重度斑塊狀銀屑病的註冊申報工作。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.08(3)條規定的提示聲明：本公司最終未必能夠成功開發、上市及／或商業化fadeucravacitinib (ICP-488)用於治療斑塊狀銀屑病。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
諾誠健華醫藥有限公司
主席兼執行董事
崔霽松博士

香港，2026年7月27日

於本公告日期，董事會包括主席兼執行董事崔霽松博士；執行董事趙仁濱博士；非執行董事施一公博士及謝榕剛先生；以及獨立非執行董事胡蘭女士、董丹丹博士及管坤良教授。