

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。



HUA MEDICINE

華領醫藥

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：2552)

自願性公告

本公告由華領醫藥（「**本公司**」，連同其附屬公司統稱「**本集團**」）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發展。

本公司董事（「**董事**」）會（「**董事會**」）欣然宣佈，第二代葡萄糖激酶激活劑（「**GKA**」）（HMS1005，前稱為HM-002-1005）在美國開展的多劑量遞增（「**MAD**」）Ib期試驗中，首名患者已成功給藥。該研究為隨機、雙盲、安慰劑對照研究，旨在評估多劑量遞增的HMS1005在美國2型糖尿病（T2D）受試者中的安全性、耐受性、藥代動力學特徵及藥效學作用。在此研究中，亦將通過評估在空腹和進食狀態下的PD標誌物（包括血糖、胰島素、C肽、GLP-1及胰高血糖素等），以及通過連續血糖監測儀（CGM）監測血糖波動，進一步探究HMS1005的作用機制及效果。

HMS1005為一種物理化學性質有所改善的新型分子實體。其設計為緩釋製劑以允許每天服藥一次，為患者帶來更多便利並增加藥物於腸道中的持續時間，從而增強患者GLP-1分泌不足的修復力。此前，本公司已成功完成並公佈HMS1005在美國的單劑量遞增研究結果，驗證其對T2D及肥胖患者每日一次口服治療的可行性。

MAD Ib期研究成功完成後，本公司擬尋求合作夥伴，為全球市場開發HMS1005。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.08(3)條規定的警示聲明：本公司最終可能無法成功開發及銷售第二代GKA。本公司的股東及潛在投資者務請於買賣本公司股份時審慎行事。

承董事會命
華領醫藥
行政總裁兼執行董事
陳力博士

上海，2025年12月9日

於本公告日期，董事會成員包括執行董事陳力博士、林潔誠先生及張怡博士；非執行董事Robert Taylor Nelsen先生；以及獨立非執行董事William Robert Keller先生、徐耀華先生及張耀樑先生。