

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。



EDDING GENOR GROUP HOLDINGS LIMITED

亿騰嘉和醫藥集團有限公司

(前稱嘉和生物藥業(開曼)控股有限公司)

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：6998)

自願公告

EDP167 II期臨床試驗完成首例受試者給藥

本公告由亿騰嘉和醫藥集團有限公司(「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(「股東」)及潛在投資者有關本集團最新業務更新。

本公司董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈，旗下小核酸創新藥EDP167 II期臨床試驗成功完成首例受試者給藥。

EDP167 II期臨床試驗是一項針對純合子家族性高膽固醇血症(「**HoFH**」)成人患者的多中心、劑量探索、開放標籤的試驗，旨在評估EDP167在HoFH患者中的療效和安全性，其主要終點為首次給藥24周後低密度脂蛋白膽固醇(「**LDL-C**」)水平相較基線的變化，預計於2026年第四季度完成主要終點的評估。

關於EDP167

EDP167是一款創新性siRNA療法，專為治療血脂異常而設，其開發乃為配合本公司聚焦於心血管疾病的戰略重點。該藥物靶向肝臟血管生成素樣蛋白3(「**ANGPTL3**」)，ANGPTL3由肝臟分泌，可同時抑制脂蛋白脂酶和內脂酶，從而調控多種致動脈粥樣硬化脂蛋白的代謝。基因研究證實，ANGPTL3功能缺失突變的人群，其患動脈粥樣硬化性心血管疾病的風險明顯降低。

EDP167透過精準且持續地抑制肝臟中ANGPTL3的表達，可實現對LDL-C和三酸甘油酯(「**TG**」)水平的雙重強力降低。尤為重要的是，其作用機制獨立於LDL受體(「**LDLR**」)途徑，突破了傳統降脂藥物(包括他汀和PCSK9抑制劑)依賴LDLR功能的局限性。EDP167的獨特特性為血脂異常患者(特別是HoFH或混合型血脂異常患者)提供了重要的創新治療選擇，展現廣闊的臨床應用前景。

在啟動針對HoFH患者的II期臨床試驗前，本公司已完成一項在健康及輕度血脂異常人群中進行的隨機、雙盲、安慰劑對照、單次劑量遞增的I期臨床研究。該研究系統評估了不同劑量下EDP167的安全性、耐受性、藥代動力學和藥效學特徵。結果顯示EDP167展現出良好的安全性及耐受性特徵。相關數據將於2026年舉行的醫學會議中披露。

關於本公司

本公司是一家綜合型的專業生物製藥公司，專注腫瘤學、自體免疫疾病、心血管疾病、呼吸系統疾病及抗感染治療領域。通過向跨國醫藥公司（「**跨國公司**」）收購品牌藥物資產，以及從全球生物製藥公司授權引進創新專利藥物的開發及商業化權利，本公司已建立富競爭力的原研藥及創新藥組合。本公司已成功完成多款創新藥在中國上市，彰顯其強大的臨床開發及管理能力。此外，本公司於其過往資產收購中，獲跨國公司轉讓生產設施及管理體系，通過營運該等生產設施及管理體系，本公司展示了高品質的製造、供應鏈管理、技術轉移及質量控制體系。

承董事會命
億騰嘉和醫藥集團有限公司
主席兼執行董事
倪昕先生

香港，2026年2月9日

於本公告日期，董事會成員包括執行董事倪昕先生及翟婧女士；非執行董事David Guowei Wang博士及于鐵銘先生；及獨立非執行董事許慶博士、陳文先生及鄭晶晶女士。