



成功完成尤靖安[®]治疗子宫颈炎临床研究

(2005年12月20日, 香港讯) – 李氏大药厂控股有限公司(创业板上市编号: 8221; 网址: www.leespharm.com), 今天公布集团旗舰产品~尤靖安[®]《重组人干扰素 α -2b凝胶》对治疗子宫颈炎进行的临床研究已成功完成。

此临床研究为验证尤靖安[®]治疗子宫颈炎的安全性及有效性。该多中心、随机双盲、安慰剂对照的临床研究, 入选病例为250人, 于二零零四年九月在中国六家首要医院开展工作, 而北京大学第一医院为牵头组长。该项研究已于本年九月成功完成, 并于二零零五年十月十四至十六日期间在中国安徽省举行了一个总结会会议, 讨论及评估有关临床研究报告。

目前, 子宫颈炎的治疗方法只限于手术、电烙及激光等物理治疗; 但这些方法并不能有效治疗由病毒感染引起的疾病, 甚至会影响女性的生殖能力。根据此临床研究的结果验证, 尤靖安[®]除作为用于治疗尖锐湿疣、性病疱疹、嘴唇疱疹及带状疱疹外, 还可有效治疗子宫颈炎(宫颈糜烂)。研究结果显示, 试验组在减少糜烂面积的绝对值为17.83%, 明显大于对照组的7.44%。试验组和对照组间具有显著的统计学差异, 这不但见证于减少糜烂面积的绝对值上, 亦见证于第三个月的改善百分率(42.56%对比16.67%)。此为首次量化地验证了外用干扰素作为单一治疗可有效减少子宫颈炎病人的糜烂面积。同时, 产品在临床应用上未发现任何显著副作用。尤靖安[®]作为外用干扰素凝胶, 为治疗宫颈炎及宫颈糜烂提供一个更优越选择。

李氏大药厂行政总裁李小羿博士就此项快速及成功的临床研究发表意见: 「我们对该项临床研究的成功完成感到非常雀跃。本研究不但验证了尤靖安[®]可有效及安全治疗子宫颈炎; 同时, 外用凝胶亦为无数子宫颈炎病患者提供了另一个优越及方便的治疗方法。」此亦标志着集团为公共健康作出的又一重大贡献。

集团相信增加子宫颈炎此项新适应症, 将为尤靖安[®]在市场上获得更成功的销售成绩。

有关尤靖安[®]

尤靖安是本集团研究队伍自行开发以专有方法制成为外用凝胶剂的干扰素。于推出兆科尤靖安之前, 治疗病毒性感染的途径只有透过注射干扰素。

有关李氏

李氏大药厂集团是一家结合研究主导和市场导向的生物制药集团，积极从事开发专利药品及从外国著名生物制药机构和公司引进技术 / 产品。

免于追究聲明

本新聞稿所闡明的事項，除了已公佈的財務資料外，均為前瞻性陳述，存在各種風險和不確定因素，或會影響預期業績表現。有關影響李氏大藥廠業務運作的風險因素已在李氏大藥廠向創業板提交的聲明中詳細說明，並已刊載于李氏大藥廠的招股章程內。

如有任何查詢，請聯絡：

馮淑儀

電話：(852)2314-1282

傳真：(852)2314-1708

電郵：info@leespharm.com