



尤靖安®宫颈糜烂新适应症获批

(2006年10月18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) 增加新适应症~治疗宫颈糜烂已获得中国国家食品药品监督管理局批准。

尤靖安®原获得批准的适应症为用于治疗尖锐湿疣、性病疱疹、嘴唇疱疹及带状疱疹。该获批的新适应症可提供宫颈炎及宫颈糜烂患者另一个治疗选择。子宫颈炎是已婚妇女的常见病, 已婚或有过性生活的妇女半数以上曾患有宫颈糜烂。人类乳头瘤病毒是引起宫颈糜烂最普遍的病毒, 可癌变成为子宫颈癌。患者于后期会出现异常的阴道流血、骨盆痛楚或背痛。目前, 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。

尤靖安®外用凝胶, 作为广谱抗病毒药物, 治疗范围很广泛。我们进行的临床研究收录了病例320人, 研究结果验证了尤靖安®治疗子宫颈炎的耐受性及疗效, 而外用凝胶亦为患者提供了一个优越及方便的治疗方法。集团行政总裁李小羿博士对于获批的新适应症发表意见: 「我们对于此次药监局批准尤靖安®增加新适应症感到非常欣喜。该项成功的临床研究不但证明了尤靖安®在治疗子宫颈炎方面的安全性及疗效; 同时, 亦为治疗反复发作的病毒性疾病如宫颈炎及宫颈糜烂提供一个更优越选择。」此标志着集团为公共健康所作的另一努力。

目前在中国有超过50%的已婚妇女患有宫颈糜烂, 宫颈癌已成为中国癌症类的第二号杀手。毫无疑问, 此项新适应症将进一步扩展尤靖安®的市场占有率。集团相信尤靖安®于短期内在市场上将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, 干扰素治疗病毒性感染的途径只有透过注射进行。

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。

免予追究聲明

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