

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佈的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因公佈全部或任何部份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。



李氏大藥廠

Lee's Pharmaceutical Holdings Limited 李氏大藥廠控股有限公司*

(於開曼群島註冊成立之有限公司)
(股份代號：950)

自願性公佈— 與ITALFARMACO的業務發展最新情況

本公佈乃由李氏大藥廠控股有限公司(「本公司」)，連同其附屬公司統稱「本集團」董事會(「董事會」)自願刊發。

本公司董事會欣然宣佈，於二零一九年十二月三十日，本公司全資附屬公司李氏大藥廠(香港)有限公司(「李氏香港」)的《Teglutik》®新藥上市申請(「新藥申請」)已獲中國國家藥品監督管理局(「國家藥品監督管理局」)受理，該藥物乃用於治療肌萎縮性脊髓側索硬化症(「肌萎縮性脊髓側索硬化症」)。

《Teglutik》®為Italfarmaco S.A. (「Italfarmaco」)的引進產品，Italfarmaco為一家專業製藥公司，於五大洲60多個國家從事探索、開發、製造及營銷品牌處方藥及非處方藥。於二零一九年十一月二十六日與Italfarmaco簽署分銷協議後，李氏香港獲授獨家分銷權，以在中國、香港、澳門及台灣開發及商業化《Teglutik》®。

此外，本公司董事會欣然宣佈，新增《菲普利》®每盒四瓶裝的包裝規格將於二零二零年第一季度推出，或會成為該品牌於未來數年的新增長動力，這是基於Italfarmaco授予的《菲普利》®獨家分銷權經考慮到Italfarmaco與李氏香港訂立的長期分銷安排讓《菲普利》®於中國市場取得持續增長而已於二零一九年八月獲延續。根據經重續的安排，該產品的銷售地區亦將涵蓋香港、澳門及台灣。通過本集團新成立的OTC藥品銷售團隊，該新增規格《菲普利》®將有利本集團建立更多銷售網絡及覆蓋更大範圍。

關於《TEGLUTIK》®

《Teglutik》®(利魯唑)口服混懸液是用於治療肌萎縮性脊髓側索硬化症的神經保護劑。肌萎縮性脊髓側索硬化症是一種致命、成年發病的神經退行性疾病，影響上及/或下運動神經元，並與皮質及脊髓運動神經元退化有關。神經退化的體徵及症狀表現為延髓、四肢、胸部及腹部肌肉逐漸無力。20-50%及5-15%的病例分別出現認知功能障礙及癡呆。該疾病是最常見的運動神經元病(「運動神經元病」)形式之一，佔所有運動神經元病病例的85%以上。

關於《菲普利》®

《菲普利》®用於治療嚴重及中度的鐵缺乏症，例如隱性或顯性鐵缺乏性貧血、兒童及成年貧血、鐵攝入或吸收不足引起的貧血、急性或慢性出血或傳染病的繼發性貧血以及孕期及哺乳期貧血。於《菲普利》®化合物中，鐵與琥珀酰乳蛋白結合，形成含相當於40毫克三價鐵的鐵蛋白複合物。蛋白琥珀酸鐵由於其特殊的溶解度特性，於胃的酸性環境中沉澱，使鐵保持與其相結合。於該情況下，鐵仍然被蛋白質包裹，從而防止其與胃粘膜直接接觸。其後蛋白琥珀酸鐵因其鹼性pH值而於十二指腸中再溶解，鐵從而可被腸粘液吸收，而分子的蛋白成分則被胰蛋白酶消化。在對4,000多名患者進行的臨床試驗中，發現《菲普利》®透過此特定機制於93%以上的病例中在胃內具有良好的耐受性。

承董事會命
李氏大藥廠控股有限公司
主席
李小芳

香港，二零二零年二月六日

* 僅供識別

於本公佈刊發日期，李小芳女士(主席)、李燁妮女士及李小羿博士為本公司執行董事；Simon Miles Ball先生為本公司非執行董事；陳友正博士、林日昌先生及詹華強博士為本公司獨立非執行董事。