

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，概不對因本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。



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— 有關DILAFOR進行的TAFOXIPARIN第2B期擴展研究的 最新業務進展

本公佈由李氏大藥廠控股有限公司(「本公司」或「李氏大藥廠」，連同其附屬公司統稱「本集團」)董事會(「董事會」)自願作出。

茲提述本公司與Dilafor AB(「Dilafor」)(一間瑞典藥物開發公司，專注開發用於產科適應症的Tafoxiparin)於二零一四年二月訂立的特許協議，以在中國、香港、澳門及台灣製造、開發及商業化用於產科及婦科適應症的Tafoxiparin。

於二零二一年由Dilafor進行的第2b期臨床研究中，對於接受引產治療的初產孕婦使用Tafoxiparin對子宮頸成熟顯示了重大積極作用。本公司董事會欣然宣佈，於二零二三年二月十四日，Dilafor完成Tafoxiparin的第2b期擴展研究，進一步取得正面數據。已完成的第2b期擴展研究涵蓋合共164名婦女，結果顯示子宮頸成熟作用在研究中得以持續。此外，亦發現明確的劑量反應關係。

全部孕婦中最多30%接受引產治療，現時的介入治療方法會提高母嬰出現醫學併發症並導致高昂護理成本的風險。

一致的研究結果加強了Tafoxiparin對降低母嬰在引產治療中的風險存在龐大潛力的假說。Tafoxiparin能夠在研究中維持療效顯示可能存在候選藥在持續開發中的領先優勢。

* 僅供識別

關於 TAFOXIPARIN

Tafoxiparin是由Dilafor開發的一種多醣專利藥物。經歷漫長而複雜分娩過程的婦女缺乏一種在分娩中發揮重要作用的天然黏膜下層分子。臨床前及臨床數據顯示，Tafoxiparin可發揮該種分子的作用，可與對分娩極為重要的天然產生分子結合使用。

關於 DILAFOR

Dilafor AB為一間瑞典藥物開發公司，專注開發用於產科適應症的Tafoxiparin。該公司的首要目標為開發Tafoxiparin，用於幫助啟動分娩，從而降低母嬰出現醫學併發症並導致高昂護理成本的風險。更多資料請瀏覽www.dilafor.com。

關於 李氏大藥廠

李氏大藥廠是一間結合研究主導及市場導向的生物醫藥公司，已於中國醫藥行業進行逾二十五年的經營活動。本公司放眼國際並與在中國內地建立的藥品發展、臨床發展、規管、製造、銷售及市場推廣的穩固基礎建設緊密結合。本公司已與逾二十家國際公司建立廣泛合作關係，且目前於中國內地、香港、澳門及台灣推廣超過二十五種專利、仿製及引進醫藥產品。本公司致力於心血管、女性健康、兒科、罕見病、腫瘤學、皮膚科及產科等多個重要疾病領域，處於不同開發階段的產品有超過四十種，來自內部研究及開發以及自美國、歐洲及日本公司引進的授權以及開發、商品化及生產權。自二零二一年以來，本集團已取得十一種產品的上市銷售批准，且已完成小細胞肺癌及VVA適應症兩項第III期臨床研究的患者入組(已分別入組498及418名患者)。更多資料可於www.leespharm.com瀏覽。

承董事會命
李氏大藥廠控股有限公司
主席
李小芳

香港，二零二三年二月十六日

於本公佈日期，本公司的執行董事為李小芳女士(主席)及李燁妮女士；本公司的非執行董事為李小羿博士及James Charles Gale先生；本公司的獨立非執行董事為陳友正博士、林日昌先生及詹華強博士。