

FOR IMMEDIATE RELEASE

**李氏在阿姆斯特丹 ISTH 发表安菲博肽 I 期和 II 期临床结果，
显示了“抗血小板一种新的方式”**

(2013 年 7 月 24 日，香港讯)—李氏大药厂控股有限公司（「李氏大药厂」或「集团」；股票代码：0950）今天宣布，2013 年 7 月 2 日，在荷兰阿姆斯特丹举行的 XXIV 国会的国际血栓与止血学会（“ISTH”）发表了安菲博肽在健康受试者 I 期研究的成果。

发布会选择了撮要标题“安菲博肽首次在体外和体内的评估，一种新型的糖蛋白 1B-IV-V 复合拮抗剂，在健康志愿者中相 I 期临床试验”作口头发言，由李氏大药厂控股有限公司的行政总裁李小羿博士发表。临床研究数据显示在没有显然的延长出血时间、活化部分凝血活酶时间（APTT）、凝血酶原时间（PT）及凝血酶时间（TT）的情况下，安菲博肽可以结合到约 95% 的 GPIIb/IIIa 受体并抑制约 90% 瑞斯托霉素诱导的血小板聚集。在停用安菲博肽约 4 小时后，其抑制作用是可逆的；此外，采血部位也没有自发性出血或出血。研究结果还显示安菲博肽对血小板数量没有太大的影响，受试者也没有产生抗安菲博肽抗体，这表明安菲博肽在健康个体耐受性良好。目前，中国正在进行安菲博肽剂量递增的 II 期研究。

有关安菲博肽

安菲博肽是由集团开发的一种新发现的分子实体，是一个目前在进行 II 期临床研究的第一级的血小板 1B 受体拮抗剂。动物研究显示，静脉注射安菲博肽比血小板 2b3a 受体拮抗剂，在犬模型不稳定型心绞痛表现出比较低的延长出血时间，有效地减少循环的血流量。I 期临床试验表明，安菲博肽不增加出血的风险的情况下在健康志愿者当中是一个强有力的血小板聚集抑制剂。安菲博肽代表了一种新的治疗机制，作为急性冠脉综合征和经皮冠状动脉介入的治疗，安菲博肽在防止血栓形成和内皮损伤的病理方面，有助于治疗不稳定型心绞痛，以及对于血栓形成的患者进行 PTCA 和支架植入术能发挥重要的作用。集团已获得此产品在中国和美国的专利。



FOR IMMEDIATE RELEASE

有关李氏大药厂

『李氏大药厂』是一家以「香港为家，以研发为本」的生物制药公司。过去的十九年间，集团积极参与中国医药行业的建设和发展；在药品研发、制造、销售及市场推广等方面，均拥有稳固的基础和丰富的经验。集团拥有庞大的网络，现阶段已与20间国际药企达成合作伙伴关系；并于市场上销售共十四种产品。集团药品开发的重点集中于心血管、肿瘤学、妇科、皮肤医学及眼科学等医疗领域。集团现在有超过三十种产品处于不同的发展阶段；当中包括了集团自主研发的成果，和多个与美国、欧洲和日本公司合作开发的项目，以治疗各种顽疾如肝癌及肺动脉高血压。如欲获取更多有关李氏大药厂的信息，可以浏览公司网页：www.leespharm.com

免于追究声明

本新闻稿所阐明的事项，除了以公布的财务数据外，均为前瞻性陈述，存在个风险和不确定因素，会影响预期业绩表现。有关影响李氏大药厂业务运作的风险因素以在李氏大药厂向香港联合交易所主板的提交的声明中详细说明，并以刊载李氏大药厂的招股章程内。

如欲垂询详情，请联系：

冯小姐

李氏大药厂控股有限公司

电话：(852)2314-1282

传真：(852)2314-1708

电邮：info@leespharm.com