

即時發放

安菲博肽中國第二階段臨床研究已成功完成病例入組

【香港訊 – 2014 年 11 月 12 日】李氏大藥廠控股有限公司 (主板股票編號：0950，網站：www.leespharm.com) 今天宣佈，集團已成功完成安菲博肽在中國的 IIa 期劑量遞增臨床研究的全部病例數入組。

這是一項由北京大學第一醫院牽頭的 IIa 期臨床研究，以多中心、雙盲、多次劑量、安慰劑對照方法進行 (美國國家臨床研究登記網編號：NCT01585259)。研究旨在評估在冠狀動脈血管造影檢查後將會進行經皮冠狀動脈介入(PCI)治療的非 ST 節升高型心肌梗塞症(NSTEMI)患者對於安菲博肽的安全性、有效性及耐受性，以及為安菲博肽第二及第三期臨床試驗提供數據支持基礎。

此次劑量遞增研究合共收錄了 90 位患者並分為三組，分別為 2 國際單位("IU")/60 公斤，3 IU/60 公斤及 5 IU/60 公斤。這項研究於 2013 年 7 月啟動，並於上週完成了最後一例入組工作。

集團行政總裁李小羿博士表示：「對於安菲博肽研究完成這重要里程碑，我們感到很雀躍。我們要感謝為這項目付出的研究者、臨床協調員及參與研究的患者。」

在研究中，安菲博肽顯示了良好的安全特性，並沒有顯著的出血問題。鑒於有必要進行進一步的研究，集團亦計劃加快 IIb 期臨床研究進程。目前，該項研究的數據已被鎖定及在進行分析中。集團預計試驗數據將於 2015 年 1 月就緒。

有關安菲博肽

安菲博肽是由集團開發的一種新分子實體，是一個目前在進行 II 期臨床研究的創新的血小板 1B 受體拮抗劑。動物研究顯示，在犬類模型不穩定型心絞痛進行靜脈注射安菲博肽能有效地阻止血流量減少，而且比採用血小板 2b3a 受體拮抗劑表現出比較低的延長出血時間。I 期臨床試驗表明，安菲博肽不增加出血的風險的情況下在健康志願者當中是一個強而有力的血小板聚集抑制劑。安菲博肽代表了一種新的治療機制，作為急性冠狀動脈綜合症和經皮冠狀動脈介入的治療，安菲博肽在防止血栓形成和內皮損傷的病理方面，有助於治療不穩定型心絞痛，以及對於血栓形成的患者進行經皮冠狀動脈血管成形術(PTCA) 和支架植入術能發揮重要的作用。集團已獲得此產品在中國和美國的專利。

即時發放

有關李氏大藥廠

李氏大藥廠是一家以研究為主的生物製藥之香港上市公司，在中國製藥行業經營超過 20 年。集團在藥品發展、製造、銷售及市場推廣方面已全面整合並擁有穩固的基礎。集團已經與超過 20 家國際企業建立了廣泛的合作關係，目前有 14 種產品於市場上銷售。李氏大藥廠主要集中在以下多個疾病領域，包括心血管、腫瘤學、婦科學、皮膚醫學及眼科學。透過內部研發及與美國、歐洲及日本公司的合作，李氏大藥廠的研究發展項目研製了 30 種有助抵抗肝癌和肺動脈高血壓等疾病的產品。李氏大藥廠致力於成為亞洲成功的生物製藥集團，提供創新產品以對抗疾病，以及改善身體及生活質素。有關李氏大藥廠的更多資料，可瀏覽www.leespharm.com。

免於追究聲明

本新聞稿所闡明的事項，除了以公佈的財務資料外，均為前瞻性陳述，存在個風險和不確定因素，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以在李氏大藥廠向香港聯合交易所主板的提交的聲明中詳細說明，並以刊載李氏大藥廠的招股章程內。

如欲垂詢詳情，請聯繫：

馮小姐

李氏大藥廠控股有限公司

電話：(852)2314-1282

傳真：(852)2314-1708

電郵：info@leespharm.com