

即時發放

李氏大藥廠成功獲得 MICTONORM®中國進口藥品註冊証

【香港訊 — 2014年11月12日】李氏大藥廠控股有限公司（「集團」或「李氏」；主板股票編號：0950；網站：www.leespharm.com），今天宣佈集團已於中國國家食品藥品監督管理局成功獲得 Mictonorm®（鹽酸丙哌維林）30 毫克膠囊劑在中國進口及銷售的進口藥品註冊証（註冊証號：H20140799）。

Mictonorm®為含有鹽酸丙哌維林活性成分的口服劑藥物。丙哌維林屬於抗膽鹼性或抗蕈毒鹼性肌肉鬆弛劑類，是最常見的治療不穩定性膀胱和尿失禁疾病的處方藥物之一。它通過阻斷位於肌肉細胞表面上的膽鹼性或蕈毒鹼性受體而直接抑制膀胱平滑肌。雖然奧昔布寧為市場中用於治療不穩定膀胱症最廣泛的藥物，不過丙哌維林的新型作用機制，用於治療尿失禁，相比奧昔布寧具有更佳的耐受性，特別是在口腔乾燥問題方面。

尿失禁是一種常見的症狀，尤其多發於婦女、老年人及神經系統疾病患者。它可能會對患者的生活質素造成相當大的困擾，但通過適當的治療，很多情況下是可治癒或顯著改善的。丙哌維林在許多歐洲國家（包括德國、英國、土耳其、義大利、克羅地亞、捷克和斯洛伐克）以及亞洲（包括日本和南韓）都已獲得上市許可。在日本，Mictonorm®在相對較短時間內已達到一定的銷售水平及佔據顯著的市場份額。在中國需求的增長下，集團正處於有利位置進入這個市場。

「我們對於獲得此進口藥品註冊証感到非常興奮。」集團行政總裁李小羿博士表示，「繼去年獲得的兩個進口藥品註冊証，這一成績再次肯定了集團在中國市場的藥物開發能力。集團強大的產品網路對於其持續增長發揮著舉足輕重的作用。我們預計在明年的第二季度推出 Mictonorm®，這必定會為集團盈利增加新的動力。」

有關Apogepha

Apogepha醫藥有限公司於1882年在德國德勒斯登成立，現為一家擁有高度競爭力的獨立製藥公司。作為一家中型規模製藥公司，Apogepha專注泌尿外科領域，並擁有自己的生產設施。Apogepha 開發治療成人和兒童中膀胱過度活動症和神經性逼尿肌過度活動症的領先藥物之一丙哌維林，以商標Mictonorm®和Detrunorm®作為不同劑量和配方的丙哌維林藥物。其獨特的每日一次劑型丙哌維林專利被大多數國家批准。目前Apogepha在超過20個國家擁有行銷和分銷合作夥伴，並專注於歐洲，中東及亞洲。有關 Apogepha 的更多資料，可瀏覽 www.apogepha.com。

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