

## 即时发放

### 中国首例患者参与安菲博肽 IIb 期临床试验

香港讯，2015年10月26日—李氏大药厂控股有限公司（主板股份代号：0950；网站：[www.leespharm.com](http://www.leespharm.com)）今天宣布，安菲博肽(Anfibatide)在中国进行 IIb 期临床研究的首例患者已成功入组。

这是一项由北京大学第一医院牵头的 IIb 期多中心、双盲、平行分组、安慰剂对照的临床研究（美国国家临床研究登记网编号：NCT02495012）。研究旨在评估在冠状动脉血管造影检查后，将会进行经皮冠状动脉介入(PCI)治疗的 ST 段上升型心肌梗塞症(STEMI)患者对于安菲博肽的安全性、有效性及耐受性。这项概念研究计划招募共计 240 例患者，并采取使用或不使用安菲博肽,以标准抗血小板治疗方法进行。合共有 12 个中心在中国参与了这项研究。

该研究的首例患者于 2015 年 10 月 19 日在中南大学湘雅医院入组。

「对于安菲博肽研究完成这一重要里程碑,我们感到很雀跃。此项研究除了针对急性冠脉综合症患者的当前标准治疗方法外,还将为新型抗血小板在临床应用上提供宝贵的资讯。」集团行政总裁李小羿博士表示。「此次临床招募工作的启动,对于我们锐意为患者带来新型治疗及革新治疗概念的这一目标,又向前迈进了一大步。」

### 关于安菲博肽

安菲博肽是由集团开发的一种新分子实体,是一个目前在进行 II 期临床研究的创新的血小板 1B 受体拮抗剂。动物研究显示,在犬类模型不稳定型心绞痛进行静脉注射安菲博肽能有效地减少血流量,而且比采用血小板 2b3a 受体拮抗剂表现出比较低的延长出血时间。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而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,作为急性冠状动脉综合症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经皮冠状动脉血管成形术(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。

## 即时发放

### 有关李氏大药厂

李氏大药厂是一家以研究为主的生物制药之香港上市公司，在中国制药行业经营超过 20 年。集团在药品研发、制造、销售及市场推广方面已全面整合并拥有稳固的基础。集团已经与超过 20 家国际企业建立了广泛的合作关系，目前有 14 种产品于市场上销售。李氏大药厂主要集中于以下多个疾病领域，包括心血管科、肿瘤科、妇科、皮肤科及眼科。透过内部研发及与美国、欧洲及日本公司的合作，李氏大药厂的研发项目研制了 30 种有助抵抗肝癌和肺动脉高血压等疾病的产品。李氏大药厂致力于成为亚洲成功的生物制药集团，提供创新产品以对抗疾病，改善患者健康以及生活质素。有关公司更多详情，请浏览 [www.leespharm.com](http://www.leespharm.com)。

### 安全港声明

本新闻稿所阐明的事项，除了以公布的财务数据外，可能包含前瞻性陈述，存在个风险和不确定因素，会影响预期业绩表现。无论是李氏大药厂的董事，雇员或代理人均不承担 (a) 任何义务修正或更新本新闻稿中的前瞻性声明或意见;及 (b) 任何前瞻性陈述或意见的不兑现或者承诺是不正确的法律责任。

如欲垂询详情，请联系：

冯小姐

电话：(852)2314-1282

传真：(852)2314-1708

电邮：[info@leespharm.com](mailto:info@leespharm.com)