

实时发布

南沙制造厂获国家食品药品监督管理总局颁发制药许可证

【2016年6月30日·香港讯】结合研究主导和市场导向的中国药品制造公司——**李氏大药厂**（简称「李氏药厂」或「集团」，股票代码：950），欣然宣布，集团旗下全资子公司『兆科药业（广州）有限公司』已成功获得中国国家食品药品监督管理总局（CFDA）颁发的首张片剂和胶囊剂药品生产许可证。

南沙制造厂将成为集团的主要生产及研发分部。该厂房总面积超过43,000平方米。这也是公司达成的其中一块重要里程碑。六楼的制造厂房面积达6,000平方米，二楼的质量及研发试验室面积为2,000平方米。公司投资逾一亿元人民币建设该厂，并配备从德国、意大利和日本进口的世界一流设备。

集团行政总裁李小羿博士表示：「我们很高兴国家食品药品监督管理总局批准颁发了片剂和胶囊剂的药品生产许可证，也很荣幸能够在药品制造领域实现如此重要的里程碑。我们现时不仅能够生产固体药品，还加快了药品研发进度。下一块里程碑将是在明年获得药品生产质量管理规范（GMP）认证，并开始商业生产。」

有关李氏大药厂控股有限公司（「李氏大药厂」）

李氏大药厂是一家以研究为主导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。集团在药品发展、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15种产品于市场上销售。李氏大药厂主要集中以下多个疾病领域，包括心血管、肿瘤科、妇科、皮肤医学科及眼科。透过内部研发及与美国、欧洲及日本公司的合作，李氏大药厂目前的研究发展项目超过40种，包括有助抵抗肝癌和肺动脉高血压等疾病的产品。李氏大药厂致力成为亚洲成功的生物制药集团，提供创新产品以对抗疾病，以及改善健康及生活质素。有关李氏大药厂更多资料，可浏览www.leespharm.com。

安全港聲明

李氏大藥廠過去幾年的表現和經營業績在本質上屬於歷史資料，過去的表現不能作為李氏未來業績的保證。本新聞稿可能包含涉及風險與不確定性因素的前瞻性陳述和意見。實際業績結果可能會與這些前瞻性陳述和意見中論及的預期之間存在重大差異。無論是李氏大藥廠還是該集團的董事、僱員或代理人，(a) 均不承擔任何修正或更新本新聞稿中前瞻性陳述或意見的義務；(b) 也不在任何前瞻性陳述或意見沒有兌現或被事實證明不正確的情況下承擔任何責任。

欲知詳情，請聯系：

Vivian Fung

電話：(852)2314-1282

傳真：(852)2314-1708

電子郵件：info@leespharm.com