

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不就因本公告的全部或任何部份內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



**LUYE PHARMA GROUP LTD.**

**绿叶制药集团有限公司**

(於百慕達註冊成立之有限公司)

(股份代號：02186)

自願性公告

**LY01008 (Avastin之生物類似藥)  
完成中國三期臨床主要療效指標的觀察**

绿叶制药集团有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)董事會(「董事會」)欣然宣佈，本集團腫瘤線產品LY01008(Avastin之生物類似藥)已於2019年5月在中國完成一項與Avastin療效和安全性對比的III期臨床試驗的入組，共計入組648例患者，目前在盲態下已完成主要療效指標客觀緩解率(ORR)的觀察。

LY01008為適用於非小細胞肺癌或結腸直腸癌的重組抗VEGF人源化單克隆抗體注射液，而根據公開的財務報告，Avastin(LY01008的市場可比產品)於2018年的全球銷售額為6,849百萬瑞士法郎，2018年在中國的銷售額為人民幣1,740百萬元(IQVIA數據)。

肺癌和結腸直腸癌在中國分別為第一大和第三大的腫瘤，2018年全球肺癌新發病例高達209萬餘例，致死人數高達176萬餘例；2018年中國約有77.4萬新增肺癌病例，其中非小細胞肺癌佔比80%；每年約有69萬人死於肺癌。結直腸癌在中國發病則僅次於肺癌和胃癌，2018年統計年新發病例42.9萬例，死亡病例28.1萬例。持續增長的患者數預示相應的生物類似藥將迎來巨大的市場需求。

董事會相信，LY01008的研發進展將推動該產品的上市進度並進一步豐富本集團的腫瘤產品線。而本集團於腫瘤領域強大的行銷能力和廣闊的市場覆蓋將為LY01008未來的上市提供強勁的支持。

承董事會命  
綠葉製藥集團有限公司  
主席  
劉殿波

香港，2019年11月4日

於本公告日期，本公司執行董事為劉殿波先生、楊榮兵先生、袁會先先生及祝媛媛女士；本公司非執行董事為宋瑞霖先生；及本公司獨立非執行董事為張化橋先生、盧毓琳教授、梁民傑先生及蔡思聰先生。