

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全部或任何部分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。



李氏大藥廠

Lee's Pharmaceutical Holdings Limited

李氏大藥廠控股有限公司*

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

(股份代號：950)

自願性公告 – 研究性眼科產品更新

本公告乃由李氏大藥廠控股有限公司（「本公司」，連同其附屬公司，統稱「本集團」）董事（「董事」）會（「董事會」）自願發表。

本公司董事會欣然宣佈，本公司的間接非全資附屬公司China Ophthalmology Focus Limited（「COPFL」）已完成TAB014的第I期臨床測試，此研究的最後一名患者於二零一九年十二月二日招募。

TAB014臨床第I期研究的目的是評估其對罹患原發性或複發性脈絡膜新生血管(CNV)繼發性病變濕性老年性黃斑部病變(wAMD)的患者的安全性及藥物代謝動力學概況。目前正在進行臨床數據收集和分析，而第III期臨床前研究的申請將提交予中國國家藥品監督管理局藥品審評中心(CDE)。於向CDE諮詢後，COPFL計劃啟動TAB014治療wAMD的第III期臨床研究項目。

關於TAB014

TAB014是一種單克隆抗體產品，可用於治療濕性老年性黃斑部病變(wAMD)、視網膜靜脈阻塞(RVO)、脈絡膜新生血管(CNV)以及其他眼部疾病。東曜藥業有限公司於二零一七年一月向COPFL的全資附屬公司，兆科(廣州)眼科藥物有限公司授予其在中國獨家開發和商業化之權利。

關於CHINA OPHTHALMOLOGY FOCUS LIMITED

COPFL是本公司的間接非全資附屬公司。其A輪融資已於二零一九年六月完成集資五千萬美元，出資人包括著名投資者Coyote Investment Pte. Ltd.、Panacea Venture Healthcare Fund I, L.P.、Smart Rocket Ltd.及Vertex Profit International Ltd.。COPFL專門從事眼科藥物的開發、製造及營銷。通過其全資附屬公司兆科(廣州)眼科藥物有限公司在廣州南沙建設最先進的開發及生產設施。該設施能夠內部開發及日後商品化21種以上專利產品以及高端仿製藥(從臨床前到註冊階段不等)，行銷中國和東盟市場。其產品組合多樣化，既包括小分子及生物製劑，也包括新藥及仿製藥，涵蓋從乾眼症候群、青光眼、濕性老年性黃斑部病變、糖尿病性視網膜病到角膜炎症性疾病的各種眼科適應症。它是中國目前唯一根據所有適用的GMP標準(即中國國家藥品監督管理局、藥品檢查合作計劃(PIC/S)、歐洲藥品評價局(EMA)、日本醫藥食品局及美國食品藥品監督管理局(FDA))設計及興建的眼科藥物現代化設施。

承董事會命
李氏大藥廠控股有限公司
主席
李小芳

香港，二零二零年一月十三日

於本公告刊發日期，李小芳女士(主席)、李燁妮女士及李小羿博士為執行董事；Simon Miles Ball先生為非執行董事；陳友正博士、林日昌先生及詹華強博士為獨立非執行董事。

* 僅供識別