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佈的內容概不 負責,對其準確性或完整性亦不發表任何聲明,並明確表示,概不對因本公佈 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。



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)

自願性公佈-有關眼科產品授權及研發之最新資料

本公佈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」)之董事會(「董事會」)自願作出。

本公司董事會欣然宣佈,於二零二零年六月二十五日,本公司之附屬公司兆科(香港)眼科藥物有限公司(「**兆科眼科**」)與PanOptica, Inc. (「**PAN**」,一間專注眼科藥品的美國醫藥公司,為治療因血管異常或滲漏引致對視力構成威脅的眼部疾病而開發外用眼藥水)就於中國、香港、澳門、南韓及東南亞其他國家(「**該地區**」)開發、製造及商品化PAN-90806的獨家權利訂立一份具法律約束力的意向書(「**意向書**」)。訂約雙方計劃在全球合作開發PAN-90806,該藥物乃用於治療濕性老年性黃斑部病變(「濕性老年性黃斑部病變」)及其他潛在新生血管性眼部疾病(如糖尿病性視網膜病)(「授權安排」)。

在發達國家,濕性老年性黃斑部病變是引致失明的最常見成因,佔全球所有失明個案的8.7%。這種疾病會出現異常血管增生(又稱血管新生)及眼球後壁液體積聚,導致喪失視力。目前,絕大部分濕性老年性黃斑部病變的治療方式皆針對血管新生的因素一即血管內皮生長因子(「血管內皮生長因子」)及透過玻璃體內注射(「玻璃體內注射」)控制病情。然而,玻璃體內注射可引致病人出現併發症及感到不適,手術期間患者所需的接送與照顧,亦對看護人增添額外負擔,導致低依順性、失去跟進治療機會及病情的不必要惡化。近期研發的治療方式嘗試透過減少玻璃體內注射控制病情的次數(由每月一次減少至數月一次)克服此問題。然而,玻璃體內注射手術仍是控制此慢性漸進性疾病的主要障礙。PAN研發的PAN-90806採取獨有的治療方式以眼藥水控制病情,可能成為治療濕性老年性黃斑部病變的突破。

PAN-90806是每日一次外用的小分子血管內皮生長因子受體2酪氨酸激酶抑制劑,可防止血管新生及血管滲漏。專門設計的專利配方使PAN-90806透過脈絡膜毛細血管循環到達眼球後壁並產生療效,同時降低其於眼球前壁的有效濃度,以避免潛在的脱靶不良反應。在美國進行的至少兩項臨床試驗均有徵象顯示PAN-90806的療效,例如視力提高及視網膜厚度減少。目前正計劃在中國進行二期橋接臨床試驗以確認及進一步探討該等結果。

本公司認為,PAN-90806將會改變治療濕性老年性黃斑部病變的遊戲規則。多項臨床試驗證明,抑制血管內皮生長因子可有效治療濕性老年性黃斑部病變。眼藥水配方可單獨或與其他玻璃體內注射療法組合使用,是對抗該衰竭性疾病並降低給藥頻率的一種非創傷、更方便且更易持續使用的替代療法。抑制血管內皮生長因子是療法的基礎,且改善該等衰竭性疾病患者的安全性、便利性、患者可及性以及最終臨床結果的終生玻璃體內注射替代療法是一項迫切需求。

董事會確認,PAN與兆科眼科將根據意向書所述而進行的合作將具有高度協同性及互利性,乃由於此合作利用了各方的互補優勢、資源及專業知識。授權安排須受限於(其中包括)簽立具法律約束力的交易協議。PAN及兆科眼科擬於二零二零年第三季度前完成交易。

關於PANOPTICA, INC.

PAN是一家私人臨床階段生物製藥公司,專注於開發用於治療因血管異常或滲漏引致對視力構成威脅的眼部疾病的外用眼藥水。該等新生血管性眼部疾病包括濕性老年性黃斑部病變(西方地區引致失明的主要原因)及糖尿病性視網膜病。PAN由信譽良好的風投公司(當中包括Third Rock Ventures及創始投資人SV Health Investors)提供支持。

關於兆科(香港)眼科藥物有限公司

兆科眼科為China Ophthalmology Focus Limited(「COPFL」)的全資附屬公司,而COPFL 為本公司的間接非全資附屬公司。兆科眼科主要致力於世界其他地區授權潛 在眼科產品,並將其作為普惠可及之療法引進給中國的眼疾患者。 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、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、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,二零二零年七月二日

於本公佈刊發日期,李小芳女士(主席)、李燁妮女士及李小羿博士為本公司執行董事;Simon Miles Ball先生為本公司非執行董事;陳友正博士、林日昌先生及詹華強博士為本公司獨立非執行董事。