

香港交易及結算所有限公司以及香港聯合交易所有限公司對本公告之內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不會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之任何損失承擔任何責任。



信銘生命科技集團有限公司 Aceso Life Science Group Limited

(前稱Hao Tian Development Group Limited 昊天發展集團有限公司)
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：00474)

自願性公告 有關治療痛楚藥物許可之諒解備忘錄

本公告乃由信銘生命科技集團有限公司(「本公司」)董事會自願作出。

董事會欣然宣佈，本公司已與Scilex Holding(一間特拉華州公司)(「**Scilex**」)簽署諒解備忘錄(「**諒解備忘錄**」)，以就以下事項進行為期九十日的獨家磋商：

- (a) Scilex SP-102 (SEMDEXA)(「**SP-102**」)在中國內地、香港、澳門及台灣(「**大中華地區**」)的獨家許可。SP-102是Scilex的專利藥品，在美國處於關鍵三期試驗，並獲美國食品及藥品監督管理局(「**美國藥監局**」)頒發快速審評資格；及
- (b) 就本公司向中國國家藥品監督管理局申請在中國內地進口、製造及銷售SEMDEXA或SP-102方面提供所須的臨床前研究及臨床測試數據。

諒解備忘錄概述Scilex與本公司之間就SP-102(一種新型非鴉片類注射式黏性藥物，在大中華地區用於治療痛症及坐骨神經痛)的產品開發、製造及商業化權利的專營權。根據內部評估，大中華地區的獨家許可的預計總值將介乎六千萬美元至八千萬美元。

有關該產品的資料

SEMDEXA 或 SP-102 是一種含有地塞米松磷酸鈉的無菌皮質類固醇注射式黏性凝膠藥品及生物賦形劑，裝載於預充式玻璃注射器中，可交付容量為兩毫升。SEMDEXA 或 SP-102 正在美國進行關鍵三期試驗，並已獲頒發快速審評資格，有關程序旨在促進開發及加快藥物審查，以治療嚴重病症及滿足未解決的醫療需求。該藥品屬廣泛使用的皮質類固醇，用於表皮注射，以治療球囊濕性疼痛或坐骨神經痛，並旨在解決與目前標示外使用的所有可用皮質類固醇表皮注射劑有關的限制。

SEMDEXA 或 SP-102 (倘獲批准) 可能成為首個獲美國藥監局批准的安全有效的表皮類固醇產品，並擁有長期的專利保護，將可在全球創造巨大的市場機遇。

根據 Scilex 提供的資料，任何未來潛在競爭對手將須進行大量臨床前研究及成本高昂的臨床試驗(包括可比較的臨床試驗)，方可提交替代配方以供批准。視乎監管規定及其他條件的變動，SEMDEXA 或 SP-102 正就長期下背痛／坐骨神經痛進行關鍵三期試驗，預計於二零二一年上半年完成試驗招募，並於二零二一年下半年取得試驗結果。

本公司相信，完成諒解備忘錄項下的交易將可加深 Scilex 與本公司之間的合作及關係。

有關 SCILEX 及 SORRENTO 的資料

Scilex 為 Sorrento Therapeutics, Inc. (Nasdaq : SRNE) (「**Sorrento**」) 的附屬公司。

根據公開可得資料，Sorrento 是一家以抗體為中心的臨床階段生物製藥公司，致力於開發新的治療方法，將惡性腫瘤轉化為可控制且可能治癒的疾病。Sorrento 通過其廣泛的免疫腫瘤平台，讓多模式、多管齊下的抗癌方法成為可能，如廣泛的全人類抗體庫(「**G-MAB™ library**」)，臨床期嵌合抗原受體 T 細胞療法(「**CAR-T**」)，細胞內靶向抗體(「**iT Abs**」)，抗體藥物結合物(「**ADCs**」) 和溶瘤病毒(「**Seprehvir™**」)。Sorrento 致力於提升癌症患者的生命質量療法的研究，並開發樹脂毒素(「**RTX**」)(一種同類第一(TRPV1 激動劑) 的非鴉片類止痛小分子) 及 ZTlido®。

承董事會命
信銘生命科技集團有限公司
執行董事
霍志德

香港，二零二一年三月二十四日

於本公告日期，本公司董事會包括三名執行董事，即許海鷹先生、歐志亮博士，太平紳士(澳洲)及霍志德先生；兩名非執行董事，即王宇博士及李耀博士；以及三名獨立非執行董事，即陳銘樂先生、林君誠先生及李智華先生。