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。



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)

自願公佈-TEGLUTIK®取得藥品註冊許可證

本公佈由李氏大藥廠控股有限公司(「本公司」或「李氏大藥廠」, 連同其附屬公司統稱「本集團」)董事(「董事」)會(「董事會」)自願作出。

本公司董事會欣然宣佈,於二零二二年五月三十一日,Teglutik®(利魯唑口服混懸液)已取得中國國家藥品監督管理局(「國家藥監局」)的藥品註冊許可證。 Teglutik®獲認可用於延長肌萎縮性脊髓側索硬化症(「肌萎縮性脊髓側索硬化症」)患者的生命或延長其發展至需要機械通氣支持的時間。

肌萎縮性脊髓側索硬化症為罕見疾病,每十萬人出現2至9個病例,發生率為每年每十萬人出現1至3個病例。肌萎縮性脊髓側索硬化症會導致控制隨意肌的運動神經元逐漸喪失。

Teglutik®為Italfarmaco S.A. (「Italfarmaco」)的引進產品,獲授獨家分銷權,於中國內地、香港、澳門及台灣開發及商業化Teglutik®。

關於TEGLUTIK®

Teglutik®(利魯唑)口服混懸液是用於治療肌萎縮性脊髓側索硬化症的神經保護劑。肌萎縮性脊髓側索硬化症是一種致命、成年發病的神經退行性疾病,影響上及/或下運動神經元,並與皮質及脊髓運動神經元退化有關。神經退化的體徵及症狀表現為延髓、四肢、胸部及腹部肌肉逐漸無力。20-50%及5-15%的病例分別出現認知功能障礙及癡呆。該疾病是最常見的運動神經元病(「運動神經元病」)形式之一,佔所有運動神經元病病例的85%以上。

關於李氏大藥廠

李氏大藥廠是一間結合研究主導及市場導向的生物醫藥公司,已於中國醫藥行業進行逾二十五年的經營活動。本公司放眼國際並與在中國內地建立的藥品發展、臨床發展、規管、製造、銷售及市場推廣的穩固基礎建設緊密結合。本公司已與逾二十家國際公司建立廣泛合作關係,且目前於中國內地、香港、澳門及台灣推廣超過二十五種專利、仿製及引進醫藥產品。本公司致力於心血管、女性健康、兒科、罕見病、腫瘤學、皮膚科及產科等多個重要疾病領域,處於不同開發階段的產品有超過四十種,來自內部研究及開發以及自美國、歐洲及日本公司引進的授權以及開發、商品化及生產權。更多資料可於www.leespharm.com瀏覽。

關於ITALFARMACO

ITALFARMACO是一家位於米蘭的意大利跨國公司,於意大利及以外地區經營醫藥及化學藥品行業,產品富含治療成份,主要面向心血管、免疫腫瘤及婦科等領域。Italfarmaco於一九三八年成立,擁有超過八十年歷史,現時在30個國家直接經營,設有5個生產基地,僱員超過3,300人(於集團層面)。Italfarmaco擁有現代化的先進工業廠房,生產供注射、口服、固態及液態產品使用的針筒裝注射劑、無菌製劑的醫用特殊藥品。

Italfarmaco的使命為在商業邏輯及公平競爭下,透過在免疫腫瘤、血液腫瘤及罕見病等最為影響個人健康的病理學範疇,創造醫藥產品及服務,為提升人類生活質素及延長人類壽命作出貢獻。為此,Italfarmaco以最嚴格的品質標準進行新藥及創新藥品研究及開發以及工業生產,貢獻舉足輕重。

承董事會命 李氏大藥廠控股有限公司 主席 李小芳

香港,二零二二年六月二十一日

於本公佈日期,執行董事為李小芳女士(主席)及李燁妮女士;非執行董事為李 小羿博士及James Charles Gale先生;而獨立非執行董事為陳友正博士、林日昌先 生及詹華強博士。