

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依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



China NT Pharma Group Company Limited

中國泰凌醫藥集團有限公司

(於開曼群島註冊成立之有限公司)

(股份代號：01011)

自願公告

國家一類新藥喜滴克新適應症的 II 期臨床實驗申請 獲國家食品藥品監督管理局批准

中國泰凌醫藥集團有限公司(「本公司」)及其附屬公司(統稱「本集團」)欣然宣佈，國家一類新藥喜滴克的「骨髓增生異常綜合症(MDS)」新適應症II期臨床實驗申請已於近期獲國家食品藥品監督管理局批准。喜滴克乃一尿多酸肽注射劑之商業名稱，本集團擁有其知識產權包括專利、技術訣竅及商標。

喜滴克目前用於晚期非小細胞肺癌和乳腺癌病人的輔助治療，已經上市銷售。喜滴克目前是為數不多被批准針對MDS患者進行臨床研究治療的藥物之一。

MDS是以不同程度的外周血細胞減少伴隨骨髓無效造血為特徵的惡性克隆性疾病。大約三分之一的患者經過幾個月到幾年的時間會發展成為急性骨髓性白血病，目前在全球仍被認為是不可治癒的疾病。根據行業估計，中國內地人口骨髓增生異常綜合症的發病率已達到十萬分之三，且患者的平均發病年齡比西方國家年輕十歲左右。

本集團將在三年內開展新適應症的II期臨床試驗。本集團相信，喜滴克市場充滿前景，新適應症一旦獲批，將擴充本集團現有腫瘤產品組合，也將為本集團帶來長遠增長。

承董事會命
中國泰凌醫藥集團有限公司
吳鐵
主席

香港，二零一四年一月十七日

於本公告日期，本公司執行董事為吳鐵先生；本公司非執行董事為錢余女士、錢唯博士、王凡先生及洪亮先生；而本公司獨立非執行董事為唐裕年先生、辛定華先生及徐立之博士。