

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。



CSPC PHARMACEUTICAL GROUP LIMITED

石藥集團有限公司

(根據公司條例於香港註冊成立)

(股份代號：1093)

自願公告

**與軍事醫學科學院
簽訂一項抗抑鬱創新藥物技術轉讓合同**

石藥集團有限公司(「**本公司**」)，連同其附屬公司「**本集團**」董事會(「**董事會**」)宣佈，於二零一四年十二月十日，本公司之全資附屬公司石藥集團中奇製藥技術(石家莊)有限公司(「**石藥中奇**」)與軍事醫學科學院毒物藥物研究所(「**軍科院**」)簽訂一項抗抑鬱創新藥物「**阿姆西汀**」(「**該藥物**」)的技術轉讓合同(「**該合同**」)。根據該合同，石藥中奇同意支付人民幣42,000,000元(以里程碑方式分七期支付)予軍科院，以獲得該藥物在中華人民共和國(「**中國**」)的專利權、開發權和經營權，以及中國以外專利的優先受讓權。軍科院亦有權享有自該藥物上市後第三年至化合物專利到期，每年按該藥物銷售額的訂明百份比收益。

目前軍科院已完成該藥物的大部份臨床前研究，簽訂該合同後，將由本集團進行該藥物的進一步開發以及註冊申報和臨床研究，預計於二零一五年上半年可向中國國家食品藥品監督管理總局提交臨床研究申請。

阿姆西汀為結構全新、作用靶標明確(5-HT/NE雙重再攝取抑制劑)的手性化合物，與當前全球銷售額最大的抗抑鬱藥「度洛西汀」(二零一三年全球銷售額約67.43億美元)比較，具有抗抑鬱活性強、起效快，肝臟毒性和胃腸道不良反應低等優點。臨床前多項動物藥效試驗都顯示阿姆西汀的藥效優於度洛西汀，例如在小鼠強迫游泳試驗中，10mg/kg的阿姆西汀藥效顯

著優於40mg/kg的度洛西汀。抗抑鬱藥普遍存在起效時間長的問題，動物試驗顯示阿媽西汀的起效時間較度洛西汀快一周以上。另外，阿媽西汀還具有良好的抗焦慮作用及鎮痛活性，可應用於焦慮症、神經源性疼痛、糖尿病引起的疼痛、肌纖維痛的治療，未來市場價值巨大。

隨著生活節奏加快，社會競爭加劇，心理因素引發的焦慮抑鬱等精神問題日趨突出，對此類藥物的需求也逐步增加。據世界心理衛生聯盟於二零一二年發表的報告顯示，抑鬱症在大部份國家的終生發病率約為8-12%，全球約有3.5億抑鬱症患者。

神經精神領域是本集團的一個重點發展方向，該領域的重點產品「恩必普」(丁苯酞)、「歐來寧」(奧拉西坦)等產品已成為本集團的重要利潤來源，阿媽西汀項目研發成功後有望成為本集團在該領域的另一個重磅產品。

承董事會命
石藥集團有限公司
主席
蔡東晨

香港，二零一四年十二月十日

於本公告日期，董事會包括執行董事蔡東晨先生、馮振英先生、翟健文先生、潘衛東先生、趙令歡先生、王順龍先生、王懷玉先生、盧建民先生、王振國先生及王金戌先生；非執行董事李嘉士先生；及獨立非執行董事陳兆強先生、王波先生、盧毓琳先生、于金明先生及陳士林先生。