

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份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。



李氏大藥廠

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 —

有關一種研究性抗腫瘤藥物的最新情況

本公告乃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」董事會（「董事會」）自願刊發。

本公司董事會欣然公告，於二零一八年五月二十五日，本集團獲中國國家食品藥品監督管理總局（「中國藥監局」）批准就TG02（一種新型口服多激酶抑制劑）進行臨床試驗。

本集團從Tragara Pharmaceuticals Inc.（「Tragara」）引進TG02，該藥物已於美國進行多項I期臨床試驗。即將於中國進行的I期臨床試驗將使用200 mg作起始劑量，治療方案為3+3設計，用以確定中國膠質母細胞瘤（「GBM」）患者的最大耐受劑量（「MTD」）。預計在二零一九年底前獲得有關臨床數據結果，如此結果可合理預測或判斷其臨床獲益且較現有治療手段具有明顯優勢，可繼而在中國進行II期和III期臨床試驗。

TG02是一種以CDK9為主要抑制靶點的多激酶抑制劑。TG02針對惡性血液腫瘤和神經膠質瘤進行過臨床前及臨床研究。初步結果顯示出抗膠質瘤效果及良好的血腦障壁穿透力。現時GBM的一線治療藥物為替莫唑安(TMZ)，但TMZ卻有很嚴重的抗藥性問題。我們的臨床前研究顯示出TG02對於抑制膠質瘤生長的效果，以及其和TMZ產生不錯的協同效益。美國現時正在針對復發性分化不良星狀細胞瘤及GBM的成年患者進行TG02聯合TMZ的I期臨床試驗。最新結果顯示，TG02加上TMZ的組合在復發性高級別神經膠質瘤方面一般有良好的耐受性。安全性和初步療效分析顯示，TG02聯合TMZ對難治型高級別星形細胞瘤可能是有效的治療方法。

本集團的目標是於二零一八年下半年開展中國的I期臨床試驗。事實上，不同腫瘤藥物的聯合將成為本集團的重點，繼TG02 I期臨床試驗後，將會展開TG02與其他在研抗腫瘤藥物（如抗PD-L1單克隆抗體ZKAB001）合併使用的臨床研究。

根據IMS Health（「IMS」）的數據，二零一四年全球癌症藥物開支總額達1,000億美元，遠高於其他疾病藥物的開支，預計到二零二零年將增至1,500億美元。GBM是最普遍的成人腦腫瘤，且危險性極高。GBM是一種極具侵襲性的腫瘤，會入侵整個腦部及破壞關鍵神經功能。僅有5%的GBM患者能於確診後五年仍然生存，半數患者只能存活15個月或以下。現時極需要新的GBM療法。世界衛生組織估計，全球每100,000人便有兩至三個GBM新發病例，即中國每年有超過40,000個新病例。

本集團已在中國建立了穩固的藥品開發、臨床運營、銷售以及市場推廣的業務模式，本集團與超過20間國際公司建立廣泛合作關係，目前在中國內地、香港及澳門銷售17種專利及引進藥物。本集團致力於不同範疇，包括心血管及傳染疾病、皮膚醫學、腫瘤學、婦科、眼科等多個不同領域。而本集團處於不同開發階段的產品亦超過五十種，包括來自內部研發及近期購買自美國，歐洲及日本公司的特許及分銷權。

Tragara是一間總部設在加州卡爾斯巴市(Carlsbad)的私人醫藥公司。Tragara專注於專利癌症治療藥物的臨床和商業開發。Tragara的主要藥物TG02現時針對神經膠質瘤處於1 b開發階段。Tragara由一隊擁有腫瘤治療開發和商品化經驗的大型藥廠及小型生物科技公司的企業家管理。其投資者包括：Domain Associates、李氏健康產業基金、Morgenthaler Ventures、ProQuest Investments及RusnanoMedInvest。Tragara致力於提供需求殷切的療法，藉著更高的存活率和提升生活質素以改進病人健康。有關其他資料請瀏覽<http://www.tragarapharma.com>。

承董事會命
李氏大藥廠控股有限公司
主席
李小芳

香港，二零一八年六月十四日

* 僅供識別

於本公告刊發日期，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。