

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。



LUYE PHARMA GROUP LTD.

绿叶制药集团有限公司

(於百慕達註冊成立的有限公司)

(股份代號：02186)

1.1 類化學新藥LY03012臨床申請獲正式受理

绿叶制药集团有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)董事會(「董事會」)欣然宣佈，本集團的在研新化合物及中國1.1類化學新藥LY03012緩釋片臨床申請已獲國家食品藥品監督管理局(「CFDA」)正式受理。

LY03012為一種口服的小分子化合物，非臨床研究顯示，作為一種全新的腦內單胺類神經遞質轉運體抑制劑，可以入腦並抑制突觸前膜5-羥基色胺轉運體(serotonin transporter, SERT)、去甲腎上腺素轉運體(noradrenaline transporter, NET)和多巴胺轉運體(dopamine transporter, DAT)，從而增加突觸間隙的去甲腎上腺素、5-羥基色胺和多巴胺濃度，進而通過增強疼痛調節的下行抑制通路發揮鎮痛作用。此外，LY03012還能調節機體的睡眠-覺醒，能夠在發揮鎮痛作用的同時，不引起相關中樞系統不良反應，例如鎮靜和嗜睡。

本集團已經為LY03012申請了化合物專利、晶型專利和長效緩釋片劑型專利。化合物及晶型專利已在中國、美國、歐洲、日本及韓國等國家取得。LY03012申報的適應症為糖尿病周圍神經痛、骨骼肌肉痛和纖維肌痛等慢性疼痛的治療。除中國外，本集團亦致力於在美國，歐洲，日本及其他國家和地區註冊和上市LY03012。

根據IQVIA數據，2017年美國與歐洲的鎮痛藥市場銷售規模總計達到179.46億美元，而中國2017年的鎮痛藥市場規模為114.73億美元，且過去兩年增速保持在雙位數。

本公司相信，LY03012將有力豐富集團鎮痛領域的產品線，從而持續推進本集團在鎮痛領域的發展。除LY03012外，本集團還有丁丙諾啡透皮貼片等多個創新鎮痛藥物在研。

承董事會命
綠葉製藥集團有限公司
主席
劉殿波

香港，2018年6月15日

於本公告日期，本公司執行董事為劉殿波先生、楊榮兵先生、袁會先先生及祝媛媛女士；非執行董事為宋瑞霖先生；及獨立非執行董事為張化橋先生、盧毓琳教授、梁民傑先生及蔡思聰先生。