

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，並明確表示概不會就本公佈全部或任何
部分內容而產生或因依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，於二零一八年九月四日，已在中國招募首名患者參加針對晚期肝癌的溶瘤性免疫治療Pexa-Vec（先前名為JX-594）的第3期PHOCUS臨床試驗。

PHOCUS試驗旨在於全球招募600名未曾接受癌症治療的患者，他們將被隨機分配至兩個治療組之一：一組將接受Pexa-Vec溶瘤痘苗病毒治療，然後接受索拉非尼治療，另一組將只接受索拉非尼治療。該隨機研究目前正在全球約86個地點進行，包括北美、亞洲、澳洲、新西蘭和歐洲。該研究的主要目的是確定先接受Pexa-Vec溶瘤痘苗病毒治療然後再接受索拉非尼治療，相對於只接受索拉非尼治療的患者的總體存活率。次要目標將包括安全性以及兩組之間腫瘤反應的評估，乃按以下終點計量：腫瘤惡化時間、無惡化生存期、總體反應率和疾病控制率。有關該試驗的更多信息，請瀏覽：<http://www.pexavetrials.com/>。

根據中國癌症統計數據（二零一五年），中國每年有超過460,000名被診斷患有肝癌的患者。目前，PHOCUS試驗正在全球10個國家積極招募患者。

本集團擁有國際視野並結合已在中國建立了穩固的藥品發展、臨床發展、規管、製造及銷售以及市場推廣的業務模式，目前在中國銷售十七種產品。李氏大藥廠致力於不同範疇，包括心血管及傳染疾病、皮膚醫學、腫瘤學、婦科學、眼科學等多個不同領域。而其處於不同開發階段產品亦有超過五十種，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。

承董事會命
李氏大藥廠控股有限公司
李小芳
主席

香港，二零一八年九月七日

* 僅供識別

於本公佈日期，本公司的執行董事為李小芳女士(主席)、李燁妮女士及李小羿博士；本公司的非執行董事為Simon Miles Ball先生；本公司的獨立非執行董事為陳友正博士、林日昌先生及詹華強博士。