

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，概不就因本公告的全部或任何部份內容而產生或因倚賴該等內容而引致的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)

自願性公告

**重組人血管內皮生長因數受體-抗體融合蛋白眼用注射液生物類似藥(LY09004)
中國臨床試驗申請獲受理**

绿叶制药集团(「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，根據山東博安生物科技有限公司(「博安」)的資料來源，生物抗體LY09004的臨床試驗申請已被中國國家藥品監督管理局(「國家藥品監督管理局」)受理。

關於LY09004

LY09004為重組人血管內皮生長因數受體-抗體融合蛋白眼用注射液生物類似藥，適用於新生血管(濕性)老年性黃斑部病變、視網膜靜脈阻塞後的黃斑水腫、糖尿病黃斑水腫及患有糖尿病黃斑水腫病人的糖尿病性視網膜病變和病理性近視繼發脈絡膜新生血管引起的視力損害。該產品乃本集團自博安收購。詳情請參閱本公司日期為二零一八年十二月二十一日的公告。根據公開資料顯示，Eylea(為LY09004的市場可比產品)於二零一七年的全球銷售額為5,929百萬美元，可見該等產品的需求及增長潛力。

關於本集團之在研產品

除LY09004外，本公司尚有其他三種處於不同臨床試驗階段的生物抗體產品，包括已進入臨床三期試驗的重組抗VEGF人源化單克隆抗體注射液生物類似藥(LY01008)和已進入臨床一期試驗的重組抗RANKL全人單克隆抗體注射液生物類似藥(LY06006與LY01011)。本集團將持續加大對於生物製藥領域的研發投入，加快推進創新生物藥的佈局，進一步豐富本集團腫瘤等領域的產品線。

承董事會命
绿叶制药集团有限公司
主席
劉殿波

香港，2019年1月3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；本公司非執行董事為宋瑞霖先生；及本公司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。