

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

**重組抗RANKL全人單克隆抗體注射液(LY06006)
啟動中國III期臨床試驗**

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，重組抗RANKL全人單克隆抗體注射液(LY06006)於中華人民共和國(「中國」)啟動III期臨床試驗。

關於LY06006

LY06006為適用於患有骨質疏鬆症的停經後婦女的重組抗RANKL全人單克隆抗體注射液(Prolia[®]生物類似藥)，用於治療具有骨折高危風險的絕經後婦女骨質酥鬆症；用於增加具有骨折高危風險的男性骨質酥鬆症患者的骨量；用於治療具有骨折高危風險的糖皮質激素所致的骨質酥鬆；用於增加因非轉移性前列腺癌接受雄激素剝奪治療所致的具有骨折高危風險患者的骨量；用於增加因乳腺癌接受芳香化酶抑制劑治療所致的具有骨折高危風險患者的骨量。

根據公開的財務報告，Prolia[®]於2018年的銷售額為22.9億美元，同比增長率為16%，而該產品尚未於中國上市。Prolia[®]是LY06006的可比產品。

關於本集團之在研產品

除LY06006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(LY01008，Avastin[®]生物類似藥)，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(LY01011，Xgeva[®]生物類似藥)和已獲中國國家藥品監督管理局(NMPA)批准開展臨床試驗的重組人血管內皮生長因數受體-抗體融合蛋白眼用注射液(LY09004，Eylea[®]生物類似藥)。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
綠葉製藥集團有限公司
主席
劉殿波

香港，2019年4月8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。