

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

(於百慕達註冊成立之有限公司)

(股份代號：02186)

自願性公告

**與PharmaMar就在中國市場
開發腫瘤科藥物的合作及
許可協議**

绿叶制药集团有限公司(「本公司」，與其附屬公司統稱為「本集團」)之董事會(「董事會」)宣佈，於2019年4月26日，本集團與Pharma Mar S.A. (PharmaMar)就處於臨床研究三期階段的腫瘤創新藥Zepsyre[®] (Lurbinectedin)達成授權研發合作協議(「協議」)。

根據協議條款，本公司將獲授予在中國開發以及商業化Zepsyre[®] (包括小細胞肺癌在內的所有適應症)的獨家權利。另外，本公司有權在協議期間要求PharmaMar對本公司進行Zepsyre[®]的技術轉移至本公司中國生產。

腫瘤科疾病已成為中國患病者的一種主要死因。根據世界衛生組織數據，中國腫瘤2018年肺癌位居全國發病首位，新發病例數和死亡病例數分別是77.4萬例和69萬例。據統計肺癌佔比所有癌症的18%，根據國家綜合癌症網路NCCN資料，小細胞肺癌發病率佔整體肺癌發病率的14%。

此次合作將進一步拓展本集團在腫瘤治療領域的研發管線藥物，並讓本集團有機會為廣大中國患者提供治療小細胞肺癌以及其他腫瘤疾病的創新藥物。此次合作也同時加強本集團在中國市場腫瘤藥物開發和全球業務拓展方面的領先地位。

關於 Zepsyre[®] (Lurbinectedin)

Lurbinectedin (PM1183)目前屬於臨床研究階段的化合物。它是RNA聚合酶II的抑制劑，RNA聚合酶II是轉錄過程中必需的酶素，其在具有轉錄成癮的腫瘤中被過度啟動。2018年8月3日，PharmaMar宣布FDA已經授予用於治療小細胞肺癌的Lurbinectedin的孤兒藥資格。

關於 PharmaMar

PharmaMar總部位於馬德里(西班牙)，是一家世界領先的生物製藥公司，致力於開發創新的海洋衍生抗癌藥物。公司擁有一系列的產品開發計劃。PharmaMar在全球開發和在歐洲商業化Yondelis[®]產品，並同時開展適用於治療實體瘤和血液瘤的其他臨床試驗階段的計劃，並正在開展Zepsyre[®] (lurbinectedin, PM1183)、PM184和PM14產品的血液癌症的臨床計劃。PharmaMar在德國、義大利、法國、瑞士、英國、比利時、奧地利和美國設有子公司，業務遍及全球。PharmaMar旗下有領先的分子診斷公司Genomica；致力於研究基因沉默(RNAi)治療應用的Sylentis公司；和化學企業Zelnova Zeltia公司。

承董事會命
绿叶制药集团有限公司
主席
劉殿波

香港，2019年4月26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。