

緒言

於一九九九年二月十九日，億勝生物製藥成立，從事投資生物藥業。億勝生物製藥在成立時由億勝控股實益擁有90%權益，由獨立第三方實益擁有10%權益。緊接配售、資本化發行及債券獲全部兌換前，億勝生物製藥由嚴氏家族實益擁有98.13%權益(包括由億勝控股直接擁有的75%權益)及由獨立第三方紀女士實益擁有1.87%。

於一九九九年四月十五日，億勝生物製藥與東大集團訂立合營企業合約，以將珠海東大生物製藥有限公司成立為一間中外合資企營企業。東大集團於一九九二年三月由一間全民企業轉型為股份有限公司，其後於一九九四年五月轉型為一間中外合資股份有限公司。東大集團乃獨立第三方。根據合營企業合約，億勝生物製藥同意向珠海億勝注資人民幣14,000,000元(約相等於13,180,000港元)(佔該合營企業註冊資本的70%)，以換取珠海億勝70%的股本權益，而東大集團同意認購30%股本權益，部份款項以前珠海億勝(由東大集團全資擁有的中國企業)貢獻的資產淨值約人民幣3,060,000元(於一九九八年十二月三十一日的估值)支付，部份以現金約人民幣2,940,000元支付。於一九九九年九月至二零零零年五月期間，億勝生物製藥已支付珠海億勝的註冊資本合共人民幣7,140,000元(約相等於6,720,000港元)。珠海億勝於一九九九年七月成立為中外合資合營企業後，繼續從事研究、開發、生產及銷售生物藥品。

於一九九九年九月二日，億勝生物製藥與中國科技開發院就組成深圳億勝，從事研究及開發新藥品、提供技術轉讓和顧問服務，訂立合營企業合約中國科持開發院由國家科學技術部、廣東省人民政府及深圳市人民政府於一九九二年成立，現由深圳市人民政府監督。深圳億勝的註冊資本為10,000,000港元，當中的66%由億勝生物製藥擁有，其餘34%由中國科技開發院擁有。深圳億勝於二零零零年一月二十六日獲發營業執照後便正式成立。

於二零零零年五月十九日，東大集團與 PharmaCap 訂立協議，按代價約人民幣3,060,000元(約相等於2,880,000港元)向獨立第三方 PharmaCap 出售其於珠海億勝註冊資本所佔的30%股本權益。由於在出售時東大集團並無就其轉讓予 PharmaCap 的珠海億勝14.69%註冊資本注資，因此 PharmaCap 有責任注資約人民幣2,940,000元，為於珠海億勝

註冊資本所佔的14.69%股本權益的註冊資本。出售事項其後於二零零零年六月一日獲原先審批珠海億勝的機關批准。珠海億勝繼而由一間中外合資合營企業轉型為全外資企業並易名為珠海億勝生物製藥有限公司。同月，PharmaCap 將其於珠海億勝註冊資本所佔的14.69%權益轉讓予億勝生物製藥，該筆資本在轉讓時並未由 PharmaCap 繳足，而未繳付的珠海億勝註冊資本應於轉讓協議日期起計三個月內繳足。億勝生物製藥於珠海億勝註冊資本中所持股本權益其後於二零零零年六月三十日（原先審批機關批准出售當日）增至84.69%。珠海億勝的全部註冊資本其後於二零零零年八月二十八日繳足。

歷史沿革與發展

產品研究與開發

珠海東大生物製藥有限公司（現稱珠海億勝）從一九九六年六月由東大集團成立以來是由東大集團管理與監控，一直至一九九九年七月轉型為中外合資合營企業為止。自成為東大集團全資擁有的中國企業以來，珠海億勝（前稱珠海東大生物製藥有限公司）一直從事以重組 DNA 技術為基礎研發生物藥品的業務。於一九九六年一月，珠海億勝首次獲授藥品生產企業許可證。

珠海億勝使用 rb-bFGF 作為主要活性成分，開發其第一種生物藥品貝復濟液體劑型及凍乾粉劑型，專門治療急性和慢性體表創傷。於一九九六年八月十五日，珠海億勝收到衛生部批准貝復濟凍乾粉劑型可在完成臨床試驗後，作為第一類生物藥品試產。珠海億勝其後於一九九八年二月二十七日獲國家藥品監督管理局批准將貝復濟液體劑型及凍乾粉劑型投入商業生產。

除貝復濟液體劑型及凍乾粉劑型的研發外，珠海億勝亦於一九九六年八月之前開始研發貝復舒滴眼液，貝復舒為另一種以 rb-bFGF 為主要成分的第一類生物藥品，可用於治療角膜損傷。珠海億勝於一九九九年五月十四日獲國家藥品監督管理局批准將貝復舒滴眼液投入商業生產。

珠海億勝於一九九八年開始開發貝復濟和貝復舒的凝膠劑。本集團對該等產品進行的臨床前研究已大致完成。本集團已於二零零零年四月向國家藥品監督管理局申請展開貝復濟和貝復舒凝膠劑的臨床試驗，有待國家藥品監督管理局審批。

珠海億勝於一九九六年獲國家科學技術部中國生物工程開發中心(前稱國家科學技術委員會中國生物工程開發中心)委任為「國家『九五』重點攻關項目」一項重點科技項目的研究單位，負責研究重組人神經營養因子。隨著國家「九五」重點攻關項目完結，該項委任已於二零零零年十二月三十一日屆滿。除研究費用津貼外，董事確認珠海億勝並無向國家科學技術部中國生物工程開發中心收取任何其他費用或收入。珠海億勝將 rh-bFGF(一種重組人神經營養因子)應用在貝復適*和貝復泰*的開發，兩產品為本集團兩種新的第一類生物藥品，專治胃潰瘍和神經系統損傷及疾病(如帕金森症)。本集團對貝復適*和貝復泰*進行的臨床前研究已大致完成，而研究結果已分別於一九九七年十一月及一九九六年八月呈交衛生局。

目前，珠海億勝正按照國家藥品監督管理局的規定，對貝復適*及貝復泰*進行補充臨床前研究，現有待國家藥品監督管理局批准進行臨床試驗。貝復適*及貝復泰*的臨床前研究包括一系列由國家藥品監督管理局要求指定的項目，可在提供實驗室研究服務的獨立研究所和醫院進行的研究。臨床前研究一般包括藥理學、毒理學及藥物動力學測試。在完成上述由本集團提出的臨床前研究後，報告會連同臨床試驗的申請將一併遞交予國家藥品監督管理局。國家藥品監督管理局可能要求申請人補充臨床前研究。亦將成立專家委員會，以從生產的產品對患者的利益和風險因素來考慮有關申請。

此外，珠海億勝亦已將 rh-GDNF 判別為一種重組人神經營養因子，主要用以開發可治療神經系統損傷及疾病(如帕金森症)的生物藥品。董事相信，倘 rh-GDNF 成功投入商業生產，將具優厚市場潛力。於最後實際可行日期，rh-GDNF 正進行基礎研究。

於二零零零年一月，本集團與中國科技開發院成立中外合資合營企業深圳億勝，中國科技開發院就醫藥項目成立的研究分支醫藥科技開發所與中國多間大學、研究所及醫院均

* 擬用名稱

有廣泛合作。於最後實際可行日期，深圳億勝已分別就研發以下醫藥項目與中國科技開發院醫藥科技開發所、地方醫院及專家訂立數項共同開發安排：

龍新滴眼液* — 專治結膜炎的中藥。龍新滴眼液*由深圳億勝、中國科技開發院醫藥科技開發所與中國一所地方醫院共同開發，為第二類中藥。該產品成功研發後，該產品開發的權益(包括任何知識產權權利)將由深圳億勝持有38.5%、中國科技開發院醫藥科技開發所持有16.5%，以及一所地方醫院持有其餘的45%；

腸寧凝膠* — 專治慢性結腸炎的中藥。腸寧凝膠*由深圳億勝、中國科技開發院醫藥科技開發所與中國一所地方醫院共同開發，為第三類中藥。該產品成功研發後，開發的權益(包括任何知識產權權利)將由深圳億勝持有42%，中國科技開發院醫藥科技開發所持有18%，以及該所地方醫院持有其餘的40%；

奧芬琦* — 以化合物為主要成分的抗病毒藥品，專治乙型肝炎。奧芬琦*由深圳億勝與一名專家(獨立第三方)共同開發，為第一類化學藥品。成功研發後，開發的權益(包括任何知識產權權利)將由深圳億勝持有65%，而獨立第三方則持有其餘的35%；

口瘡寧含片* — 專治黏膜創傷的中藥。口瘡寧含片由深圳億勝、中國科技開發院醫藥科技開發所與中國一所地方醫院共同開發，為第二類中藥。該產品成功研發後，開發的權益(包括任何知識產權權利)將由深圳億勝持有48%、中國科技開發院醫藥科技開發所持有12%，而該所地方醫院則持有餘下的40%；及

胞環止血顆粒劑* — 專治子宮創傷的中藥。胞環止血顆粒劑*由深圳億勝、中國科技開發院醫藥科技開發所與中國一所地方醫院共同開發，為一第三類中藥。該產品成功研發後，開發的權益(包括任何知識產權權利)將由深圳億勝持有48%、中國科技開發院醫藥科技開發所持有12%，而該所地方醫院則持有餘下的40%。

* 擬用名稱

生產設施

珠海億勝的生產設施於一九九五年開始興建。於一九九六年一月，珠海億勝首先成功為其位於珠海的生產廠房取得中國有關衛生管理機關發出的藥品生產企業許可證。貝復濟液體劑型及凍乾粉劑型於一九九八年二月獲准投入商業生產，珠海的生產設施隨即投入商業生產。於二零零一年一月，珠海億勝獲發新的藥品生產企業許可證，為期五年，由二零零一年一月一日起生效，二零零五年十二月三十一日屆滿。

市場發展

於一九九八年二月，珠海億勝開始建立其分銷網絡(包括醫藥公司、批發商及市場推廣代理商(以個人為單位的代理商))，以在中國推廣本集團的藥品。由於珠海億勝的產品乃處方藥，該等產品的市場推廣目標為集中於中國的醫院和醫護人員。本集團為醫生、醫護人員及其分銷商及市場推廣代理商舉辦研討會，以推廣產品及介紹產品的用途。本集團已建立有29個分銷商及市場推廣代理商的網絡。

認同及獎勵

國家級火炬計劃

於一九九七年四月，珠海億勝獲國家科學技術委員會(現稱科學技術部)任命負責「國家級火炬計劃」的高科技項目，該項目乃使用重組 bFGF 作為主要活性成分，開發生物藥品並將產品投入商業生產。

國家級新產品

貝復濟36,000AU(凍乾粉劑型)和貝復舒滴眼液分別於一九九七年十月和二零零零年六月獲中華人民共和國國家經濟貿易委員會審批為「國家級新產品」。

高新技術企業

珠海億勝於一九九六年十二月獲廣東省科學技術委員會認定為「高新技術企業」。