

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，概不對因本公佈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。



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)

自願公佈—

曲前列尼爾注射液、TEGLUTIK及曲特格 獲納入國家醫保藥品目錄

本公佈由李氏大藥廠控股有限公司(「本公司」或「李氏大藥廠」，連同其附屬公司稱為「本集團」)董事(「董事」)會(「董事會」)自願作出。

董事會欣然宣佈，本集團的商品化產品曲前列尼爾注射液、Teglutik®及《曲特格》®首獲納入由中國國家醫療保障局最新於二零二三年一月十八日發出並將於二零二三年三月一日正式實施的《國家基本醫療保險、工傷保險和生育保險藥品目錄》(「國家醫保藥品目錄」)。

連同目錄中的另外6款產品，本集團現時合共有9款產品獲納入最新的國家醫保藥品目錄。

在是次更新中獲首次納入國家醫保藥品目錄的111款產品中，7款屬罕見病範疇，而本集團的曲前列尼爾注射液及Teglutik®佔其中兩個席位，再加上《曲特格》®，本集團深信，該等特別藥品新獲納入最新的國家醫保藥品目錄將有利於本集團進一步提升該等藥品於罕見病與精神病患者之間的可負擔性及可獲得性。

關於曲前列尼爾注射液

曲前列尼爾注射液是由本公司的全資附屬公司兆科藥業(合肥)有限公司(「兆科合肥」)開發及製造的仿製產品，分別於二零二零年三月(規格：20毫升：20毫克)及二零二二年三月(規格：20毫升：50毫克)獲中華人民共和國國家藥品監督管理局(「國家藥監局」)的藥品註冊許可證。

* 僅供識別

曲前列尼爾注射液為一種通過皮下或靜脈注射的前列線環素類似物，用於治療世界衛生組織第1組肺動脈高壓(「PAH」)患者，以減少與運動相關的症狀並提高運動能力。其適用於患有紐約心臟學會(「NYHA」)功能分類第二、三或四級的PAH嚴重患者。設立有效的研究涵蓋具有NYHA功能分類第二至第四級症狀及先天性或遺傳性PAH病因、伴隨先天性體肺分流的PAH或伴隨結締組織病的PAH的患者。

關於 Teglutik®

Teglutik®是來自Italfarmaco S.A.的引進產品，於二零二二年五月獲中華人民共和國國家藥監局的藥品註冊許可證。

Teglutik®(利魯唑口服混懸液)是用於治療肌萎縮性脊髓側索硬化症(「ALS」)的神經保護劑。ALS是一種致命、成年發病的神經退行性疾病，影響上及/或下運動神經元，並與皮質及脊髓運動神經元退化有關。神經退化的體徵及症狀表現為延髓、四肢、胸部及腹部肌肉逐漸無力。20-50%及5-15%的病例分別出現認知功能障礙及癡呆。該疾病是最常見的運動神經元病(「MND」)形式之一，佔所有MND病例的85%以上。

關於《曲特格》®

《曲特格》®(鹽酸曲唑酮藥片)是來自Angelini Pharma的引進產品，於二零二零年十二月獲國家藥監局的藥品註冊許可證。

曲唑酮乃一種強效的突觸後血清素5-HT_{2A}受體拮抗劑及一種溫和的血清素再攝取抑制劑，原屬抗抑鬱藥SARI(血清素-2拮抗劑/再攝取抑制劑)組別成員。《曲特格》®乃一種長效釋放配方，較任何即時釋放分子的配方有更好的患者遵醫囑性。

承董事會命
李氏大藥廠控股有限公司
主席
李小芳

香港，二零二三年一月十九日

於本公佈日期，本公司的執行董事為李小芳女士(主席)及李燁妮女士；本公司的非執行董事為李小羿博士及James Charles Gale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。