

[新聞稿 - 即時發佈]

勵晶太平洋集團有限公司

(股份編號: 0575.HK)

勵晶太平洋戰略夥伴取得 FORTACIN™ 之臨床試驗審批

(香港, 2021 年 2 月 9 日) 作為專業保健、健康和生命科學的投資集團, 勵晶太平洋集團有限公司(「勵晶太平洋」或「本公司」及其附屬公司, 統稱「本集團」; 股份代號: 0575.HK) 欣然宣佈集團的中國商業戰略夥伴江蘇萬邦生化醫藥集團有限責任公司(「江蘇萬邦醫藥」) 於 2021 年 2 月 5 日取得藥品審評中心之臨床試驗審批, 並將獲江蘇萬邦醫藥支付一筆 320 萬美元(約 2,496 萬港元) 的款項(扣除中國預扣稅前)。隨機化臨床試驗工作將於 2021 年 4 月份或 5 月份開始, 預計於 12 個月內完成。

江蘇萬邦醫藥已委聘一間領先之合同研究機構進行隨機化臨床試驗。若臨床研究完成, 並得到國家藥品監督管理局授予 Senstend™ 的進口許可, 勵晶太平洋將從江蘇萬邦醫藥獲得 500 萬美元(約 3,900 萬港元)(扣除中國預扣稅前) 的款項。以外, Senstend™ 在中國首次商業銷售後, 集團將獲得另一筆 200 萬美元(約 1,560 萬港元)(扣除中國預扣稅前) 的款項。集團亦將就江蘇萬邦醫藥 Senstend™ 於中國的淨銷售額收取低至中雙位數之特許權使用費。

集團行政總裁 Jamie Gibson 表示: 「我們對 Senstend™ 在中國成功商業化推出過程中達成此重要里程碑感到十分欣喜。在為本集團帶來可觀收入的同時, 這亦有助於在其他地區推出該項產品時提高我們的聲譽。」

-完-

關於勵晶太平洋(股份代號: 0575.HK)

勵晶太平洋是一家多元化的投資集團, 總部設在香港, 目前在醫療保健、健康和生命科學領域持有各種企業和戰略投資。該集團擁有良好的投資記錄, 自首次公開募股以來的 23 年財務報告中, 該集團已為股東帶來了約 2.98 億美元的回報。

關於 Fortacin™/ Senstend™

Fortacin™ 是首款治療早洩而並不對中樞神經系統產生作用之解決方案, 其真實的治療效果已通過廣泛的歐洲臨床試驗驗證, 向試驗參與者提供了超過 23,500 之劑量。該產品是含有兩種低劑量 麻醉藥物利多卡因及丙胺卡因之外用噴劑, 在使用後幾乎立即生效, 在

不減少愉悅之同時，給予患者更大控制能力。現已獲得歐洲藥品管理局的全面批准，現於法國、德國、意大利、葡萄牙、西班牙及英國發售。

本新聞稿由達博思傳訊顧問有限公司發佈，如有任何媒體查詢，請聯絡：

陳鎧瑤	電話: (852)3679 3671	電郵: jchan@lbs-comm.com
何幸儒	電話: (852)3752 2675	電郵: jho@lbs-comm.com
蕭穎湄	電話: (852)3752 2674	電郵: rsiu@lbs-comm.com