



(於開曼群島註冊成立之有限公司)

證券編號：0575

二零二一年五月十一日

公 佈



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之內容概不負責，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之任何損失承擔任何責任。

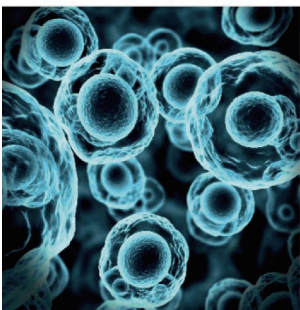
營 運 最 新 情 況

勵晶太平洋集團有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)之董事(「董事」或「董事局」)謹此知會本公司股東及潛在投資者下列有關其營運之最新情況。



Venturex Resources Limited

我們欣然告知股東及潛在投資者，有關本公司於Venturex Resources Limited (「VXR」、ASX: VXR)投資的按市值計價表現自二零二一年三月二日營運最新情況以來繼續大幅改善，本集團於二零二一年五月十日於VXR股權的未變現收益增加至10,740,000美元(或約83,770,000港元)及按市值計價的價值為13,130,000美元(或約102,410,000港元)，自二零二零年十二月三十一日以來增加450%。



就股東的利益而言，VXR發出通知，將於二零二一年六月九日召開的股東大會，以考慮公司於二零二一年二月二十四日公佈的廣泛的資本重組計劃。資本重組計劃旨在重新調整公司以作為新世代



能源及科技物料的供應商發展，並推進其於澳洲西部Pilbara地區擁有100%的主要Sulphur Springs銅鋅項目的融資及開發。Sulphur Springs項目擁有礦產資源總量17,400,000噸，銅品位為1.3%、鋅品位為4.2%及銀品位為17克／噸(請參閱ASX於二零一八年三月二十一日的公告)。VXR已完成Sulphur Springs項目的最終可行性研究(請參閱ASX於二零一八年十月十日的公告)，證明該項目在經濟上屬可行。此後，金屬價格(尤其為銅)大幅上漲，上週達到歷史最高點。據VXR報告，Sulphur Springs項目的開採年限超過十年，每年可生產15,000噸銅精礦及35,000噸鋅精礦，以目前的金屬價格，將可產生巨大的收入。

於二零二一年二月公佈的資本重組中，由Bill Beament(於國際採礦業內擁有豐富的成功經驗)領導的成就斐然的新董事局及管理團隊將加入VXR。

倘獲VXR股東批准，資本重組下的融資方案將引入：

- (a) 透過向資深投資者配售14,000,000澳元(其中Beament先生將出資8,900,000澳元)，並悉數包銷向現有股東作出的每七股換一股的配額要約，以每股0.08澳元集資合共18,800,000澳元；及
- (b) 期權結構，以獲取39,600,000澳元的額外資金，將戰略融資方案的總價值提高至58,000,000澳元，使VXR處於快速開發Sulphur Springs的有利地位。

VXR股東將有機會透過悉數包銷每七股換一股的配額要約參與本戰略融資方案，據此彼等就每認購兩股股份亦將獲得一股免費附加期權，並可於24個月內按0.135澳元行使。配額要約將適用於在記錄日期(即二零二一年六月十六日，星期三)於VXR股份登記冊上的所有股東，其條款及價格與配售事項相同。本公司目前打算參與該配額要約。

Plethora Solutions Holdings plc (「Plethora」)

中華人民共和國(「中國」)

本公司已獲江蘇萬邦醫藥集團有限公司(「江蘇萬邦醫藥」)提供有關其向中國的國家藥品監督管理局(「國家藥品監督管理局」)尋求批准Senstend™(Fortacin™於中國市場採用的名稱)進口許可的臨床研究的最新情況：

- 開始日期： 由二零二一年四月／五月改至二零二一年第四季(受限於國家藥品監督管理局之審批)
- 研究類型： 臨床試驗、多中心、隨機、雙盲安慰劑對照研究
- 估計參與數目： 由 150 名起增加至 285 名研究對象
- 第一終點： 確定 Senstend™ 對早洩指數(早洩指數)及陰道內射精延遲時間(陰道內射精延遲時間)之影響
- 第二終點： 評估 Senstend™ 對早洩研究對象及其性伴侶的安全性及耐受性
- 估計研究完成日期： 二零二二年十月，即自研究開始日期起十二個月

本集團已接獲江蘇萬邦醫藥通知，其已向 Pharmaserve (North West) Limited (「PSNW」) (Senstend™ (於中國)／Fortacin™ (於世界其他地區)之生產商)訂購醫療物料(包括活性及安慰劑)，旨在為開始臨床試驗做好準備，惟安慰劑的兩種成分(即 PEG 及聚維酮)最早須待二零二一年七月始恢復供應。供應延遲的主要原因為 2019 冠狀病毒病疫情中斷 PSNW 的供應鏈及製造安慰劑及活性的若干主要材料。

就擴大商業規模而言，以將每次生產批次數量由目前 15,000 個單位提高至 50,000 個單位，開發工作將於二零二一年五月最新的商業批次生產完成後於二零二一年六月開始進行。倘成功，此舉將得以滿足江蘇萬邦醫藥在中國的要求以及 Recordati S.p.A 於歐盟及英國(「英國」)的非處方藥要求。

倘臨床研究達成其終點及國家藥品監督管理局授予 Senstend™ 進口許可，江蘇萬邦醫藥將須向本集團支付 5,000,000 美元(或扣除中國預扣稅前約 39,000,000 港元)。此外，Senstend™ 在中國首次商業銷售後，江蘇萬邦醫藥將須向本集團支付 2,000,000 美元(或扣除中國預扣稅前約 15,600,000 港元)。

在美國之審批及商業化進展

繼我們於二零二一年一月十一日更新本集團委聘全球領先營銷顧問公司 Medical Marketing Economics (「MME」) 評估美國(「美國」) 付款人對 Fortacin™ 之承保意願及承保價格敏感度水平的主要結果，本集團能報告來自 MME 的最終結果。

本公司欣然宣佈 MME 近日完成一項對美國內的患者、醫生及醫療保健供應商的全面分析。該調查確認，就 Fortacin™ 於美國推出的建議售價為 90 美元至 150 美元。此外，目標產品概況將致使 80% 以上的人士能考慮 Fortacin™ 作為有效的治療方法，屬卓越的成果。MME 過往曾為大多數大型製藥公司進行類似評估。

在美國，決定商機的一個關鍵元素為患者或醫療保健供應商準備支付的價格。其乃透過向醫生、醫療保健供應商及患者介紹目標產品概況，對照各種定價方案從而進行分析。由此產生的「價位敏感度」模型被用作確定市場價格，或(就 Plethora 而言) 將被用作與潛在的美國合作夥伴正在進行的許可討論的基準。

關於美國第二階段驗證研究，臨床研究機構已「鎖定」數據庫，預計於二零二一年六月會有頂線結果。視乎研究結果，本集團仍將按目標在二零二一年六月底向美國食品及藥品監督管理局(「美國食品及藥品監督管理局」) 提交該研究。假設該試驗足以說服美國食品及藥品監督管理局，早洩困擾評估問卷可作為支持標籤聲明的適當措施，關鍵的第三階段研究可於二零二一年下半年末開始，新藥申請可能在二零二二年底提交，從而使處方藥用戶費法案的日期為二零二三年底。

儘管 2019 冠狀病毒病疫情帶來困難(尤其是在落實面談方面)，本集團就美國市場所採取之策略仍為繼續與潛在商業戰略夥伴進行磋商，同時我們亦完成向美國食品及藥品監督管理局提交研究結果，以在進行第三階段試驗之前或之時覓得合作夥伴。

本集團將繼續與現有及潛在的商業夥伴緊密合作，並在出現任何新的發展時向股東及潛在投資者通報。

本公司行政總裁 **Jamie Gibson** 說：「這廣泛的資本重組計劃將有助於快速將 Sulphur Springs 發展成為一個生產型銅礦及鋅礦，並在資源領域的資深人士 **Beament** 先生的領導下增強公司在新一代能源行業的競爭力、運營及發展。這亦使 VXR 股東及其財務持份者能夠從戰略中受益，並將有機會以同樣的條件獲得 VXR 的更多股份及期權，以帶入高增長的行業。

連同 Fortacin™ 在美國、台灣、香港及澳門的商業化進展令人鼓舞，本公司準備於未來幾年通過其早洩治療方法在全球範圍內佔領大量市場份額。」

台灣及澳門之商業化進展

我們欣然宣佈，友華生技醫藥股份有限公司（「友華生技醫藥」）（本集團於台灣、香港特別行政區（「香港」）、澳門特別行政區（「澳門」）及亞洲其他特定國家之商業戰略夥伴）於二零二一年一月於香港推出本集團治療早洩的處方藥 Fortacin™ 後，亦已於二零二一年三月一日於澳門發售。友華生技醫藥亦通知本集團，由於 PSNW 最早要到二零二一年六月才能交付產品，其現預計於二零二一年第二季度在台灣（其本土市場）推出 Fortacin™。本集團將從友華生技醫藥在該等市場的 Fortacin™ 淨銷售額中獲得低雙位數特許權使用費。

Deep Longevity, Inc

於二零二零年十二月十四日，本公司完成收購 Deep Longevity, Inc（「Deep Longevity」）。Deep Longevity 為一家專注於開發及商業化基於人工智能的人類老化生物標誌物公司，通常被稱為「深度老化」時鐘。於二零二零年七月，Deep Longevity 宣佈完成由 ETP Ventures 及 Human Longevity and Performance Impact Venture Fund 領導的一輪融資，BOLD Capital Partners、Longevity Vision Fund、Oculus 聯合創始人及前首席軟件架構師 Michael Antonov 通過 Formic Ventures 和 LongeVC 參與其中。

該公司於三個分部營運：

1. 通過其 Young.AI 應用程式直接面向消費者提供生物、行為及心理老化時鐘追蹤及建議，旨在減緩或逆轉生物老化。該公司亦不斷開發新老化時鐘並申請專利，利用新數據類型。

2. 向診所和醫生有償提供其 AgeMetric™ 生物年齡報告。
3. 通過軟件即服務 (SaaS) API 及企業內部分期付款向人壽及健康保險公司提供年齡預測及推薦服務。

該公司亦從事醫師的長壽教育。

Deep Longevity 自二零二零年七月起已實現多個研究及商業里程碑。例如，二零二零年九月，Deep Longevity 通過蘋果公司應用程式商店發佈其 Young.AI 流動應用程式的第一個測試版本，並與數量有限的 (Polina-stats) 用戶開展試點研究。此後，該公司發佈八個版本的 Young.ai 應用程式 (目前為 1.08 版本) 以進行若干了解用戶的需求及行為的試點測試，並準備推出及銷售帶有綜合支付系統的生產版本。

Deep Longevity 已與美國及英國的診所合作，包括 Human Longevity, Inc、Boulder Longevity Institute、Peak 1 Wellness、Healthy Hire Healthy Retire、Wellness Corner、My Care Express、Hooke London 及 Epigenetic House。Deep Longevity 亦與香港及中國的領先長壽診所啟動試點研究，目前正在進行。

該公司已開發課程「Introduction to Longevity Medicine for Physicians」，並於 Udemy.com 平台上推出，超過 2,600 名學習者註冊，目前正準備於其 Longevity.Degree 平台上推出該課程的中英文版本。該課程的英文版本獲得 Medical Society of Delaware (MSD) 的延續醫學教育 (CME) 批准。

Deep Longevity 正與若干領先人壽保險公司積極接觸，並正探索承保、客戶獲取及參與方面的試點工作。

於研究方面，Deep Longevity 已公佈及申請若干新老化時鐘的專利。其深度甲基化老化時鐘 DeepMAge 可能為有記錄以來最準確的甲基化老化時鐘。該公司亦公佈及申請其心理老化時鐘 MindAge 的專利，為一個基於調查數據的人類心理年齡預測器。該公司現正整合該時鐘至其心理健康戰略及福利產品。該公司於一月份對該時鐘進行測試運行，截至四月十八日已有 292,261 人完成調查 (該公司並無任何營銷支出)，表明對該產品有顯著需求。

本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

附註：除文義另有指明外，以美元計值之款項，經已按 1.00 美元兌 7.80 港元之匯率換算為港元(僅作說明用途)。

代表
勵晶太平洋集團有限公司
董事局

執行董事
Jamie Gibson

本公司董事：

James Mellon (主席)*

Jamie Gibson (行政總裁)

David Comba#

Julie Oates#

Mark Searle#

Jayne Sutcliffe*

* 非執行董事

獨立非執行董事

香港，二零二一年五月十一日