

[新聞稿]

生命科技獲中國國家藥品監督管理局 最後批准「威佳」作商業生產

* * * *

為重型肝病患者帶來希望

(本港訊，二零零一年一月十七日)一生命科技集團有限公司(股票代號 1180)今日宣佈「威佳」於二零零一年一月十二日已獲得中國國家藥品監督管理局最後批准作商業生產。鑑於該藥品已通過所有臨床試驗及獲得中國國家藥品監督管理局的批准證書，集團的附屬公司賽洛金將於中國開始該新藥品的商業生產及銷售。中國國家藥品監督管理局是一個等同美國食品及藥物管理局 FDA 的機構。

集團將運用其現有的生產設備立即開始「威佳」的商業生產，現時的年產量可達致二百萬支。集團正致力擴展其生產設備，以滿足該藥品預期增長之市場需求。預期新增的生產設備將於本年第三季投產，可提供額外達一億支的年產量。「威佳」的售價預計約每支二十元人民幣。

現時，在中國有大約一億二千萬人患有乙型肝炎，為「威佳」的龐大市場。為了爭取該市場主要的市場佔有率，集團正積極部署內部市場推廣的資源及同時就合作安排進行磋商，以促進「威佳」在中國市場之推廣、分銷及銷售。集團並致力將「威佳」拓展至其他亞洲市場，此乃「威佳」主要的發展地區。

「威佳」是獲國家藥品監督管理局自 1949 年正式批准的十七種「第一類」新藥之一，藥名為「促肝細胞生長素注射液」，能刺激及促進肝細胞重生，以及具有修復病變受損的肝臟細胞之療效。根據過去七年在中國的臨床試驗結果顯示，「威佳」對於醫治長期及嚴重慢性肝炎具有顯著的療效，亦能抑制肝癌及肝硬化的病情。「威佳」更被證實為低毒性及只具輕微副作用的藥品。

生命科技集團董事執行總裁陳捷先生表示：「我們很高興『威佳』在國內經過超過七年長時間的研究及臨床試驗，終於能夠獲得中國國家藥品監督管理最後批准其用作商業生產，正好為我們的新藥作出具價值的認證。由於『威佳』有廣泛的應用以及擁有中國及亞洲其他地區的龐大市場，我們深信『威佳』定能為集團之短期及長期盈利作出顯著貢獻。」

生命科技集團營業總監楊錦龍先生總結：「我們對於現時的進展感到鼓舞，並很高興能為無數飽受肝病、肝癌及肝硬化困擾的病人帶來希望。」

(完)

新聞垂詢：
縱橫財經公關有限公司
蘇嘉麗 / 顏家莉
電話 :2864 4895 傳真 :2804
2789