

## 勵晶太平洋集團有限公司 將進入早洩處方治療產品 PSD502® 商業化進程的最後階段

- 該產品的減小容量罐獲得批准後，商業夥伴 Recordati 將向本集團支付 600 萬歐元之款項
- 該產品預期將在 2016 年下半年內於歐洲開始作全面商業出售，開售後集團將可從 Recordati 獲取合共最多 1,000 萬歐元之款項

(2016年4月18日，香港) – 醫療保健及生命科學投資集團勵晶太平洋集團有限公司 (股份編號：00575) (下稱「勵晶太平洋」或「本集團」) 今日宣佈，本集團已接獲有關早洩處方治療產品 PSD502® 減小容量罐可接受的穩定性數據。Catalent 提供了就評估該產品在各類環境條件下的儲存性能而得出的正面結果，意味本集團現可在2016年4月20日前向歐洲藥品管理局（「歐洲藥品管理局」）提出IB類變更申請，並預期於2016年6月30日前獲得批准。此時本集團便可向商業夥伴 Recordati 收取600萬歐元的變更款項。

該產品預計將於今年下半年開始作全面商業出售。根據本集團與Recordati 之特許經營協議之條款，PSD502® 首次於法國、德國、意大利、西班牙及葡萄牙作商業出售時，應付合共最多1,000萬歐元之款項，即就每個國家支付200萬歐元之款項。

勵晶太平洋行政總裁紀傑明(Jamie Gibson) 表示：「我們很高興如期推進PSD502®之商業化程序，而預期之變更批准將代表PSD502® 在歐盟、俄羅斯、獨聯體及北美若干國家成功商業化之最後關鍵性一步。本集團將繼續與Recordati 合作推進程序，並專注於其他主要地區對外許可及在美國申請食品及藥物監管局之批准。我們期望能於不久將來就此兩方面向市場提供最新情況。」

PSD502® 早於2013年11月已獲得歐洲藥品管理局的批准。此公告所提及的審批程序是有關該產品的減小容量罐（不少於每罐12劑量）。本集團作出更改容量的決定，是希望該產品可實現最優單位售價。

- 完 -

### 關於勵晶太平洋

勵晶太平洋是以香港為基地的多元化投資集團，目前在醫療保健及生命科學領域持有多項企業及戰略投資。集團全資附屬公司 Plethora Solutions Holdings Plc 是一家專業醫藥公司，其主要產品 PSD502® 是首項得到歐洲藥物管理局認可的早洩處方治療產品，該產品估計在 2016 年下半年於歐盟推出。集團過往的投資紀錄優良，並自 17.5 年前首次公開募股後的財務匯報顯示，向股東回饋了 2.98 億美元的回報。

如欲查詢詳情，請聯絡：

#### Finsbury

James Hill  
t : 3166 9888  
e : [james.hill@finsbury.com](mailto:james.hill@finsbury.com)

Karen Yu  
t : 3166 9866  
e : [karen.yu@finsbury.com](mailto:karen.yu@finsbury.com)