

勵晶太平洋集團有限公司 獲得早洩治療產品 PSD502®減小劑量罐的變更批准以開展商業銷售

- 取得之批准將可讓本集團從商業夥伴 Recordati 獲得 600 萬歐元的款項
- Pharmaserve (North West) 確認為減少劑量罐的歐盟合作夥伴製造商，並預計將於未來數月內展開生產
- 預計將在 2016 年 11 月前後先於英國推出市場，隨後再於歐洲大陸開展銷售，以進一步從 Recordati 取得合共最多 1,000 萬歐元之款項

(2016年5月19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」) 宣佈，歐洲藥品管理局於2016年5月17日已批准本集團早洩處方治療產品PSD502®減小劑量罐之IB類變更。變更批准亦包括增加Pharmaserve (「North West」) Ltd (「PSNW」) 為PSD502®噴劑減小劑量罐位於歐盟(「歐盟」)的生產商。這同時將可讓本集團從商業夥伴Recordati S.p.A. (「Recordati」) 收取600萬歐元的款項，令累積收取到的款項達1,100萬歐元。

這變更批准令本集團可與PSNW於未來數月內為PSD502®噴劑減小劑量罐開展生產活動，為該產品在11月前後於英國和隨後的歐洲大陸市場展開全面商業銷售作出準備。

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：「我們很高興能在2016年6月30日的限期前於歐盟為早洩處方治療噴劑PSD502®減小容量罐取得變更批准，而更重要的是，我們再無需向歐洲藥品管理局提交額外詳情。這個里程碑代表了PSD502®商業化進程中最後的關鍵性一步，並有望能藉此改善全球眾多男士的生活。此外，這將可讓我們從Recordati獲得另一項重大款項，並標誌著本集團即將能透過今年稍後在歐洲建立銷售時可持續地獲得特許權使用費。

本集團會繼續專注於在其他主要地區對外許可及在美國申請食品及藥物管理局之批准。我們期望能於不久將來就此兩方面向市場提供最新情況。」

- 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 18 年前首次公開募股後的財務匯報顯示，向股東回饋了約 2.98 億美元的回報。



Regent Pacific Group Limited

如欲查詢詳情，請聯絡：

Finsbury

James Hill

t : 3166 9888

e : james.hill@finsbury.com

Karen Yu

t : 3166 9866

e : karen.yu@finsbury.com