



(於開曼群島註冊成立之有限公司)

證券編號：0575

二零一七年三月二十八日

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 更 新 生 產 FORTACIN™ 之 更 新

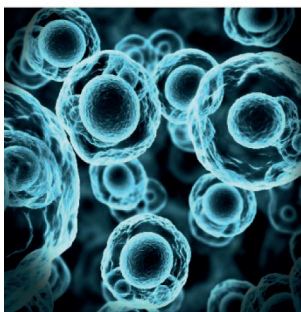


概要

本公佈乃由本公司根據香港上市規則第13.09條及香港法例第571章證券及期貨條例第XIVA部內幕消息條文(按香港上市規則定義)之披露規定而作出。

以營運更新公佈之方式，本公司董事局欣然宣佈：(i) 先前由PSNW生產之Fortacin™ 12劑量產品之三(3)個GMP批次(連同為擴大保質期內產品之許可濕度水平之進一步變更申請)已於二零一七年三月二十三日獲得歐洲藥品管理局批准(於二零一七年三月二十四日收市後傳達至本公司)，可以如Recordati計劃於二零一七年底為推出Fortacin™ 而生產及推出歐盟商業用品；及(ii) 自二零一七年四月起，將會在PSNW進行後續生產工序開發，目的是將Fortacin™ 之商業批次規模增加約兩倍，以降低單位價格及滿足預期於二零一七年Recordati在歐盟作商業推出後增加之需求。

本公司股東及有意投資者於買賣本公司股份時務必審慎行事。



本公佈乃由勵晶太平洋集團有限公司(「本公司」)按照香港聯合交易所有限公司證券上市規則(「香港上市規則」)第13.09條及香港法例第571章證券及期貨條例第XIVA部內幕消息條文(按香港上市規則定義)之披露規定而作出。

在歐洲推出前有關生產Fortacin™之更新

本公司董事局(「董事」或「董事局」)欣然宣佈，於二零一六年，為籌備推出，已經在Pharmaserve Northwest Limited(「PSNW」)的商業設施進行工序驗證活動，並在其商業生產線上生產了12劑量產品之三個良好生產規範(「GMP」)批次。為擴大保質期內12劑量產品之許可濕度水平之進一步變更申請已於二零一七年三月二十三日獲得歐洲藥品管理局(「歐洲藥品管理局」)批准(於二零一七年三月二十四日收市後傳達至本公司)。評核結論為擴大此參數對於產品整體質量並無重大影響。重要的是，該等活動將使本公司能夠如Recordati S.p.A(「Recordati」)所計劃，於二零一七年底為推出Fortacin™而生產及推出歐盟商業用品。

自二零一七年四月起，將會在PSNW進行後續生產工序開發，目的是將Fortacin™之商業批次規模增加約兩倍。每批次所生產單位數量增加之好處為單位價格將會降低，並且能夠滿足預期於二零一七年Recordati在歐盟作商業推出後增加之需求。預期在PSNW進行之非GMP開發工作將於二零一七年第二季完成，在二零一七年第三季將可於其商業生產線上以新批准規模生產12劑量產品之三個GMP批次。穩定性研究將會展開，旨在於二零一八年首季完成就新批次規模向歐洲藥品管理局提交相關規管申請。

本公司(其為及代表Plethora Solutions Limited)一直推動Fortacin™於本年底在歐盟推出，上述發展令人振奮。本公司將會在發生重要事項及達到重要里程碑時繼續向股東及市場提供更全面更新資料。



本公司股東及有意投資者於買賣本公司股份時務必審慎行事。

代表
勵晶太平洋集團有限公司
董事局

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，二零一七年三月二十八日