

# 和黃子企新藥臨牀試驗

和黃(013)旗下於英國上市的和黃中國醫藥，去年底與雀巢健康科技成立(Nestle Health Science)合資公司Nutrition Science Partners(NSP)，合作開發以傳統中藥為基礎的腸道治療藥物。和黃中國醫藥首席執行官賀雋表示，NSP的新型治療炎症性腸道疾病口服藥HMPL-004，已開始在二期全球臨牀試驗中治療首名潰瘍性結腸炎病人，期望獲得美國食品藥品管理局(FDA)認證後，可在每年市場規模達60億至70億美元的潰瘍性結腸炎及克羅恩病治療市場中分一杯羹。

## 三期試驗需時約兩年

賀雋預期，HMPL-004的三期試驗約需24個月完成，主要在美國及歐洲進行，預期將招收超過2700名患者，期間將評估藥物對有輕微至中等潰瘍性結腸炎病人的效用及安全性，完成臨牀實驗後至取得FDA認證一般需時數個月。賀雋未有透露項目的投資金額，但指出在第三期試驗中，雀巢將投入資金到NSP；若有需要，和黃或會提供短期借貸，但估計金額不大。市場早前估計，該項目三期試驗的投資額將達約數億美元。

NSP由雀巢健康科技及和黃中國醫藥各佔50%股權，賀雋指出，無計畫為NSP引入其他新投資者，因現時已有兩大集團作為股東，並擁有相同理念；和黃中國醫藥目前亦沒有計畫募集資金。NSP目前專注於腸胃治療藥物，未來或會擴展至腦部健康及代謝疾病範疇。雀巢健康科技以資



■ 賀雋預期，HMPL-004的三期試驗約需24個月完成。 陳章存攝

本投入換取NSP一半股權，和黃中國醫藥則為NSP提供其在腸胃疾病上的豐富植物資料及研發平台的獨家使用權。

HMPL-004為一種專有的植物藥品，是從一種中草藥中通過特定的方式提取而成，以多靶點方式控制炎症的機理。該藥物分別在治療潰瘍性結腸炎及克羅恩病兩個二期臨牀試驗中，證實安全及具顯著療效。臨牀試驗亦非常成功，研究結果更於2010年5月「消化疾病周」的傑出研究環節中發表。