

创盛桥康宣布从 Pharmaxis 取得 BRONCHITOL[®]在中国的独家商业化权利

-囊性纤维化治疗在包括美国和欧盟在内的 30 多个国家获得批准

-利用创盛桥康在中国的专用商业平台推广这一产品-

英国伦敦，中国北京和上海，2022 年 2 月 15 日：创盛桥康是一家致力于特药和罕见病产品在中国市场开发、商业化的许可合作伙伴，今天宣布从 Pharmaxis 取得 BRONCHITOL[®]在中国的独家商业推广权利。目前，包括美国、欧盟、英国、瑞士和澳大利亚在内的 30 多个国家批准了将 BRONCHITOL[®]用于治疗囊性纤维化。创盛桥康计划在这个潜在的重要市场进行商业化推广之前，利用该产品广泛的三期临床数据库，在中国申请优先审查和批准。目前，中国还没有批准治疗囊性纤维化的药物，西方产品如囊性纤维跨膜转导调控因子疗法是专为与该疾病相关的常见高加索基因突变（而不是在中国受试者中发现的特定突变）而设计和授权的治疗方法。

创盛桥康首席执行官 Darren Mercer 表示：“获得 BRONCHITOL 的中国市场商业化权利，对创盛桥康来，说具有划时代的意义，因为它标志着我们在中国的开发和商业化平台正式启动。自 2021 年创盛桥康成立以来，我们的专家团队迅速建立了市场准入、商业、医疗和合规方面的专业能力，获得产品权利许可，证明我们专注于为中国患者提供特药和罕见疾病西药的独特商业模式取得成功。因为我们帮助我们的合作伙伴将其特药产品带到中国，以解决中国患者尚未满足的医疗需求，因此，随着这一交易的成功完成，我们期待着继续扩大创盛桥康的产品组合。”

关于 BRONCHITOL[®]

BRONCHITOL[®]是甘露醇的精密喷雾干燥制剂，通过专门设计的便携式吸入器输送到肺部。它在 30 多个国家被批准用于治疗囊性纤维化，并成功完成了三项大规模的三期临床试验。这些数据表明，支气管哮喘醇有助于粘液清除，改善囊性纤维化患者的肺功能和生活质量。囊性纤维化在中国患病

率被大大低估，只有少数病例被诊断。但是，人群中的携带者频率表明，超过 20000 名患者可能患有该疾病，意味着创盛桥康的专业商业化能力可满足这一巨大的潜在市场需求。

关于创盛桥康

创盛桥康是一家总部位于英国的跨国特药企业，专注于西方罕见病治疗和特药在中国的商业化权利许可业务。该公司总部位于伦敦，在北京和上海设有全资子公司，除了国际标准合规和法务职能之外，公司还提供药政审批、市场准入、医疗和商业推广方面的专业知识。公司团队在中国取得了骄人的成功业绩，为合作伙伴在这一快速增长的市场提供了丰富的经验。凭借其专用的商业化平台，创盛桥康正在迅速成为值得信赖的许可合作伙伴，扩大其罕见病和眼科创新治疗产品组合，同时为有意向在中国市场开发、推广产品的公司提供便利。

www.cspharmaceuticals.com

联系人

创盛桥康

Darren Mercer, 首席执行官

电话: +44 (0) 2037 534691