

证券代码：600276

证券简称：恒瑞医药

公告编号：临 2020-079

江苏恒瑞医药股份有限公司

关于获得药物临床试验批准通知书的公告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带责任。

江苏恒瑞医药股份有限公司（以下简称“公司”或“恒瑞医药”）及子公司苏州盛迪亚生物医药有限公司、上海恒瑞医药有限公司近日收到国家药品监督管理局（以下简称“国家药监局”）核准签发的《药物临床试验批准通知书》，并将于近期开展临床试验。现将相关情况公告如下：

一、药品基本情况

1、药物的基本情况

药品名称：注射用 SHR-1806

剂型：注射剂

申请事项：临床试验

受理号：CXSL2000092

审批结论：根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定，经审查，2020年4月27日受理的注射用 SHR-1806 符合药品注册的有关要求，同意开展晚期恶性肿瘤的临床试验。

2、药物的其他情况

注射用 SHR-1806 可以促进效应性 T 细胞活化，同时还可阻断 Treg 细胞的免疫抑制作用，最终有效促进免疫系统对肿瘤细胞的杀伤。目前全球尚未有同靶点药物获批上市，罗氏、百时美施贵宝、辉瑞等均有同类药物处于临床早期开发阶段，适应症以晚期恶性肿瘤为主。

截至目前，该产品累计已投入研发费用约为 1,831 万元。

根据我国药品注册相关的法律法规要求，药物在获得药物临床试验批准通知书后，尚需开展临床试验并经国家药监局审评、审批通过后方可生产上市。

二、风险提示

由于医药产品具有高科技、高风险、高附加值的特点，药品的前期研发以及产品从研制、临床试验报批到投产的周期长、环节多，容易受到一些不确定性因素的影响，敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。公司将按国家有关规定积极推进上述研发项目，并及时对项目后续进展情况履行信息披露义务。

特此公告。

江苏恒瑞医药股份有限公司董事会

2020年7月23日