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")近日收到 国家药品监督管理局(以下简称"国家药监局")核准签发的关于 SHR3680 片 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、药品名称: SHR3680 片

剂型: 片剂

申请事项: 临床试验

受理号: CXHL2000409

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8月25日受理的 SHR3680 片符合药品注册的有关要求, 同意继续开展临床试 验,具体为: SHR3680 联合雄激素去除疗法(ADT) 对比比卡鲁胺联合 ADT 治 疗高瘤负荷的转移性激素敏感性前列腺癌的多中心、随机、开放的 Ⅲ 期临床研 究(SHR-3680-III-HSPC)。

2、药品的其他相关情况

SHR3680 是一种 AR 受体拮抗剂,拟用于去势治疗失败或者采用传统的激素 治疗方法失败的前列腺癌的治疗。目前全球已有比卡鲁胺、恩杂鲁胺等 6 个 AR 拮抗剂上市,在中国有比卡鲁胺、恩杂鲁胺和阿帕鲁胺获批上市。经查询 EvaluatePharma 数据库,比卡鲁胺 2019 年度全球销售额约为 2.44 亿美元, 恩杂 鲁胺 2019 年度全球销售额约为 36.8 亿美元,阿帕鲁胺 2019 年度全球销售额约 为 3.32 亿美元。

截至目前,该产品累计已投入研发费用约 18,005 万元人民币。

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11月9日