

## 华兰生物工程股份有限公司

### 关于参股公司取得药物临床试验批件的公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容真实、准确和完整，不存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏。

**风险提示：**按照药品注册程序，基因公司在取得“重组抗EGFR全人源单克隆抗体注射液”药物临床试验批件后，将按照国家药物临床试验的要求尽快组织实施临床试验，待临床试验成功后将申报产品生产批件和GMP认证。临床试验的完成时间、进度及结果均具有一定的不确定性。本次“重组抗EGFR全人源单克隆抗体注射液”取得药物临床试验批件，对本公司近期业绩不会产生影响。敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险！

2018年11月5日，公司参股公司华兰基因工程有限公司（以下简称“基因公司”）收到国家药品监督管理局下发的“重组抗EGFR全人源单克隆抗体注射液”药物临床试验批件，批件号为：2018L03211。

按照药品注册程序，基因公司在取得上述药物临床试验批件后，将按照国家药物临床试验的要求尽快组织实施临床试验，待临床试验结束后将申报产品生产批件和GMP认证。临床试验的完成时间、进度及结果均具有一定的不确定性，公司将根据产品的后续进展情况及时履行信息披露义务。本次“重组抗EGFR全人源单克隆抗体注射液”取得药物临床试验批件，对本公司近期业绩不会产生影响。敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险！

特此公告。

华兰生物工程股份有限公司董事会

2018年11月6日