## 江苏恒瑞医药股份有限公司 关于子公司获得临床试验通知书的公告

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")子公司瑞石生物医药有限 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《临 床试验通知书》,现将相关情况公告如下:

## 一、药品基本情况

1、药品名称: SHR0302 碱软膏

剂型: 软膏剂

规格: 0.5% (15g:75mg); 1% (15g:150mg); 2% (15g:300mg)

注册分类: 化学药品1类

申请人: 瑞石生物医药有限公司

受理号: CXHL2000155; CXHL2000156; CXHL2000157

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 9 日受理的 SHR0302 碱软膏符合药品注册的有关要求, 同意按照提交的方 案开展本品拟用于白癜风的治疗的临床试验。

## 2、药品的其他情况

2020年4月9日,瑞石生物医药有限公司向国家药品监督管理局递交的临 床试验申请获受理。SHR0302 碱是一种小分子 JAK1 激酶选择性抑制剂,拟适用 于白癜风的治疗。

经查询,国内外尚无 JAK 抑制剂获批用于白癜风的治疗。在全球,目前已有 多个 TAK 抑制剂针对白癜风适应症开展临床研究, 其中 Incvte 公司的芦可替尼 (Ruxolitinib) 已进入 III 期临床研究。

截至目前,SHR0302项目的累计已投入研发费用约为17,378万元人民币。 根据我国药品注册相关的法律法规要求,药物在获得临床试验通知书后,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2日