

证券代码：600276

证券简称：恒瑞医药

公告编号：临 2022-017

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。

近日，江苏恒瑞医药股份有限公司（以下简称“公司”）收到国家药品监督管理局（以下简称“国家药监局”）核准签发关于 SHR0302 片的《药物临床试验批准通知书》，将于近期开展临床试验。现将相关情况公告如下：

一、药物的基本情况

药物名称：SHR0302 片

剂型：片剂

申请事项：临床试验

受理号：CXHL2101788、CXHL2101789、CXHL2101790

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，2021 年 12 月 17 日受理的 SHR0302 片符合药品注册的有关要求，同意本品进行成人活动性放射学阴性中轴型脊柱关节炎临床试验。

二、药物的其他情况

SHR0302 是一种高选择性的 JAK1 抑制剂，可通过抑制 JAK1 信号传导发挥抗炎和抑制免疫的生物学效应，临床拟用于活动性放射学阴性中轴型脊柱关节炎的治疗。经查询，国内外尚无针对该适应症的同类产品获批上市。截至目前，SHR0302 相关研发项目累计已投入研发费用约 41,145 万元。

三、风险提示

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。

药品从研制、临床试验报批到投产的周期长、环节多，药品研发及至上市容

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

2022年3月7日