

证券代码：600276

证券简称：恒瑞医药

公告编号：临 2023-050

江苏恒瑞医药股份有限公司 关于子公司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法律责任。

近日，江苏恒瑞医药股份有限公司（以下简称“公司”）子公司福建盛迪医药有限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 HRS9531 注射液的《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：HRS9531 注射液

剂型：注射剂

申请事项：临床试验

受理号：CXHL2300060

审批结论：根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定，2023 年 1 月 10 日受理的 HRS9531 注射液符合药品注册的有关要求，同意按照提交的方案开展减重适应症的 II 期临床试验。

二、药物的其他情况

HRS9531 注射液为公司自主研制的靶向 GIP 和 GLP-1 的受体激动剂。同靶点药物中礼来的 Tirzepatide 已于 2022 年 5 月在美国获批上市（商品名：Mounjaro），用于治疗 2 型糖尿病。此外，Tirzepatide 用于肥胖患者的两项 III 期临床研究已取得成功，并获得 FDA 快速通道资格。经查询 EvaluatePharma 数据库，2022 年 Tirzepatide 全球销售额合计约 4.83 亿美元。截至目前，HRS9531 相关研发项目累计已投入研发费用约为 6,225 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

2023年5月7日