

证券代码：600276

证券简称：恒瑞医药

公告编号：临 2023-158

## 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法律责任。

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 HRS-3738 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：HRS-3738 片

剂型：片剂

申请事项：临床试验

受理号：CXHL2301135、CXHL2301136、CXHL2301137

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，2023 年 10 月 20 日受理的 HRS-3738 片符合药品注册的有关要求，同意开展联合含地塞米松方案治疗多发性骨髓瘤的临床试验。

#### 二、药物的其他情况

HRS-3738 片为新一代高效 CRBN E3 泛素连接酶调节剂（Cereblon E3 Ligase Modulator, CELMoD），通过降解特异性底物影响血液瘤细胞的增殖，具有降解底物能力强和克服耐药的潜在优势。经查询，国内外未有同类药物获批上市，亦无相关销售数据。截至目前，HRS-3738 片相关项目累计已投入研发费用约 3,290 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12月29日