

海思科医药集团股份有限公司

关于获得 1 类化学新药 HEISCO-149

药物临床试验批件的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露内容的真实、准确、完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

海思科医药集团股份有限公司（以下简称“公司”）子公司四川海思科制药有限公司于近日收到国家食品药品监督管理总局核准签发的化学药品第 1 类“HEISCO-149 片”两个规格的《药物临床试验批件》（批件号：2017L00798/2017L00799），公司将尽快启动相应的临床试验等研究。

HEISCO-149 是一种新型核苷类逆转录酶抑制剂，临床拟用于抗乙型肝炎病毒(HBV)或艾滋病病毒(HIV)。临床前研究表明，本品抗病毒活性高、无耐药性、安全性优良，有望成为已上市经典抗 HBV/HIV 药物富马酸替诺福韦二吡呋酯的升级产品。

富马酸替诺福韦二吡呋酯片 2015 年全球市场超过 10 亿美金，中国市场 2015 年销售超过 1 亿元人民币，2016 年前三季度销售超过 3 亿元人民币。若公司开发的 HEISCO-149 片未来能够成功上市，将有望成为富马酸替诺福韦的升级替代品，对公司未来的业绩产生积极的影响。

请广大投资者理性投资，注意投资风险。

特此公告。

海思科医药集团股份有限公司董事会

2017 年 3 月 16 日