

浙江医药股份有限公司关于媒体报道的澄清公告

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，有关媒体刊登或转载报道称：浙江医药与美国 Ambrx Inc. 合作研发的新一代单克隆抗体偶联药物重组人源化抗 HER2 单抗-AS269 偶联注射液注册获审批通过。

在获悉上述内容后，浙江医药股份有限公司（以下简称“本公司”）就上述问题进行了核实，现澄清说明如下：

1、截止本公告披露日，重组人源化抗 HER2 单抗-AS269 偶联注射液（原公告简称“抗 HER2-ADC”）国内提交的临床申请已获国家食品药品监督管理总局（CFDA）批准，本公司下一步将启动该药品的临床研究工作。（详见公司 2017 年 3 月 17 日在上交所网站 www.sse.com.cn 上刊登的关于药物临床试验批件的提示性公告）

2、Ambrx 公司向美国 FDA 申请的 ARX788（即抗 HER2-ADC）现处于临床研究阶段。（详见公司 2016 年 8 月 19 日在上交所网站 www.sse.com.cn 上刊登的临 2016-036 号公告）

3、本公司在澳大利亚、新西兰的抗 HER2-ADC I 期临床研究也正在按计划进行中。（详见公司 2015 年 8 月 5 日、10 月 8 日在上交所网站 www.sse.com.cn 上刊登的临 2015-027 号、临 2015-030 号公告）

本公司郑重提醒投资者，本公司信息以在指定信息披露媒体上交所网站 www.sse.com.cn、《中国证券报》、《上海证券报》和《证券时报》上刊登的公告为准，敬请投资者理性投资，注意风险。

特此公告。

浙江医药股份有限公司董事会

2017 年 3 月 17 日