

证券代码：600276

证券简称：恒瑞医药

公告编号：临 2018-003

江苏恒瑞医药股份有限公司 关于签署许可协议的补充公告

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。

2018 年 1 月 4 日，江苏恒瑞医药股份有限公司（以下简称“恒瑞”或“本公司”）与美国 Arcutis 公司在美国达成协议，恒瑞将具有自主知识产权的用于治疗免疫系统疾病的 JAK1 抑制剂（代号“SHR0302”）项目有偿许可给美国 Arcutis 公司。该事项及该事项的补充公告已分别于 2018 年 1 月 5 日和 2018 年 1 月 8 日在《中国证券报》、《上海证券报》以及上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）上予以披露（公告编号：临 2018-001、临 2018-002）。现将有关事项补充如下：

一、协议对方履约能力

本公司对 Arcutis 公司进行调研后认为，Arcutis 公司尽管初创不久，但拥有优秀的研发团队，具备进一步开发 SHR0302 的研发实力以及可预见的盈利能力，无能力支付协议款项的风险较低。

Arcutis 的资深研发团队拥有长期的医药研发经验，特别是在皮肤病领域。该研发团队曾成功研发超过 20 个药品获得美国 FDA 批准，包括：治疗趾甲真菌药物 Jublia，治疗炎症病变酒渣鼻药物 MetroGel，治疗银屑病药物 Clobex，治疗寻常痤疮药物 Atralin、Onexton 和 Ziana，治疗足癣药物 Lotrimin、Luzu 和 Ertaczo，治疗银屑病、干燥，鳞屑性皮肤病药物 Salex，用于缓解皮肤炎症和瘙痒表现的药物 Vanos，抗真菌药物 Mentax，降低低密度脂蛋白胆固醇的药物 Repatha 等等。

目前，Arcutis 公司研发团队主要领导有：

Howard Welgus，首席医疗官，前 Fougera Pharmaceuticals 首席医疗官，

前美国辉瑞公司副总经理，前圣路易华盛顿大学教授。

David Osborne，产品开发高级副总裁，前 Tolmar 首席科学家。

二、协议主要条款

若评估期到期而 Arcutis 公司没有获得许可，该公司将在 30 天内将所有相关结果和剩余原料归还恒瑞。恒瑞将获得非独家、免使用费的许可，在美国、欧盟和日本以外地区以内部研究为目的来使用评估期结果以及相关专利。

三、风险提示

1、目前该项目尚处于开发阶段，临床试验周期长、风险高，最终能否成功获批上市存在一定风险。

2、协议中所约定的里程碑付款需要满足一定的条件，最终里程碑付款金额尚存在不确定性。

3、若许可协议出现履约风险，将不会对恒瑞的正常经营产生重大影响。

特此公告。

江苏恒瑞医药股份有限公司董事会

2018 年 1 月 9 日