

证券代码：600276

证券简称：恒瑞医药

公告编号：临 2025-198

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”）子公司山东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 HRS-1780 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-1780 片

剂 型：片剂

申请事项：临床试验

受 理 号：CXHL2500992、CXHL2500993

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，2025 年 9 月 10 日受理的 HRS-1780 片符合药品注册的有关要求，同意开展临床试验。
申请的适应症：用于治疗左室射血分数 $\geq 40\%$ 的成人心力衰竭患者。

二、药物的其他情况

HRS-1780 片是盐皮质激素受体拮抗剂，临床拟用于治疗左室射血分数 $\geq 40\%$ 的成人心力衰竭。目前治疗心衰的主要药物包括血管紧张素受体/脑啡肽酶抑制剂和钠-葡萄糖共转运蛋白 2 抑制剂等。截至目前，HRS-1780 片相关项目累计研发投入约为 6,780 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

2025 年 12 月 12 日