

**海思科医药集团股份有限公司**  
**关于获得创新药 HSK51155 片**  
**《药物临床试验批准通知书》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”）于近日收到国家药品监督管理局下发的《药物临床试验批准通知书》，现将相关情况公告如下：

| 药品名称       | 剂型 | 申请事项             | 新药注册分类   |
|------------|----|------------------|----------|
| HSK51155 片 | 片剂 | 境内生产药品注册<br>临床试验 | 化学药品 1 类 |

根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定，经审查，2026 年 5 月受理的 HSK51155 片临床试验申请符合药品注册的有关要求，同意本品开展临床试验。

**一、 研发项目简介**

HSK51155 是公司自主研发的具有独立知识产权的口服小分子镇痛药物，临床拟用于偏头痛的治疗。HSK51155 有望在满足患者疼痛控制的同时，减少不良反应的发生并且避免成瘾风险，为疼痛患者带来更加安全有效的镇痛选择。2026 年 4 月，公司就 HSK51155 及其他相关项目与 AbbVie Group Holdings Ltd.（以下简称“艾伯维”）达成合

作协议，将除中国大陆、香港特别行政区及澳门特别行政区以外的全球范围内开发、生产和商业化的独家权利授予了艾伯维，潜在交易总额超7亿美元。

## 二、风险提示

创新药研发周期长、环节多、风险高，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。公司将根据该项目的后续进展及时履行信息披露义务。

特此公告。

海思科医药集团股份有限公司董事会

2026 年 8 月 7 日