江苏恒瑞医药股份有限公司 关于子公司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")子公司苏州盛迪亚 生物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 SHR-A1811 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: 注射用 SHR-A1811

型:注射剂 剂

申请事项: 临床试验

受 理 号: CXSL2200554

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,2022 年 11 月 2 日受理的注射用 SHR-A1811 符合药品注册的有关要求, 同意开展用于 HER2 低表达乳腺癌治疗的临床试验,具体为:注射用 SHR-A1811 联合达尔西利、 氟维司群、贝伐珠单抗或来曲唑/阿那曲唑治疗 HER2 低表达不可切除或转移性乳 腺癌的开放、多中心 I b/Ⅱ期临床研究。

二、药物的其他情况

注射用 SHR-A1811 可通过与 HER2 表达的肿瘤细胞结合并内吞, 在肿瘤细胞 溶酶体内通过蛋白酶剪切释放毒素,诱导细胞周期阻滞从而诱导肿瘤细胞凋亡。 经查询,目前国外已上市的同类产品有 Ado-trastuzumab emtansine (商品名 Kadcyla) 和 Fam-trastuzumab deruxtecan(商品名 Enhertu)。Kadcyla 由罗 氏公司开发,2019年国内已进口上市。Enhertu中阿斯利康和第一三共合作开发。 国内外另有 ARX788、DP303c、A166、RC48、SYD985、BAT8001 等多款产品处于临床试验阶段。经查询 EvaluatePharma 数据库,2021 年 Kadcyla 和 Enhertu 全球销售额合计约为 27.52 亿美元。截至目前,注射用 SHR-A1811 相关项目累计已投入研发费用约 21,173 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 2023年1月31日