

证券代码：600276

证券简称：恒瑞医药

公告编号：临 2026-102

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”）子公司北京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-8829 注射用浓溶液的《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-8829 注射用浓溶液

剂 型：注射剂

申请事项：临床试验

受 理 号：CXHL2600423

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，2026 年 4 月 8 日受理的 HRS-8829 注射用浓溶液临床试验申请符合药品注册的有关要求，同意本品开展“联合依达拉奉注射液用于治疗急性缺血性卒中”适应症的临床试验。

二、药物的其他情况

HRS-8829 为小分子药物，拟用于治疗急性缺血性卒中。临床前研究显示，HRS-8829 可以显著降低神经功能评分、减少脑梗死和脑水肿、抑制炎症因子表达、改善脑神经元数量减少和抑制脑细胞凋亡，单药的 I 期临床试验正在推进中。HRS-8829 与小分子抗氧化剂依达拉奉联用后有望为急性缺血性卒中患者提供新的治疗方法。截至目前，HRS-8829 注射用浓溶液累计研发投入约 1,660 万元(未经审计)。

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

2026 年 7 月 15 日