

证券代码：600276

证券简称：恒瑞医药

公告编号：临 2026-108

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：CXHL2600500、CXHL2600501

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 24 日受理的 HRS-1780 片符合药品注册的有关要求，同意本品开展 II/III 期临床试验。申请适应症：用于治疗未控制高血压或难治性高血压。

二、药物的其他情况

HRS-1780 片是盐皮质激素受体拮抗剂(MRA)，临床拟用于治疗未控制高血压或难治性高血压。MRA 已被推荐作为标准治疗之外的首选药物来管理难治性高血压。同类选择性非甾体类 MRA 艾沙利酮在日本上市用于高血压患者的治疗，国内尚无同类产品上市。目前，该项目有治疗慢性肾脏病、原发性醛固酮增多症的临床试验正在同步开发中，已推进至 II/III 期。截至目前，HRS-1780 片相关项目累计研发投入约为 10,040 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 27 日