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") 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-8427 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 HRS-8427

剂 型:注射剂

申请事项: 临床试验

受 理 号: CXHL2200847

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 10 月 31 日受理的注射用 HRS-8427 符合药品注册的有关要求, 同意开展用于 肺部感染的临床试验。

二、药物的其他情况

注射用 HRS-8427 通过抑制细胞壁的生物合成发挥抑菌杀菌作用, 临床前显 示其在多个标准菌株和临床分离菌株构建的小鼠感染模型中发挥抗菌药效,安全 性良好。经查询,国内暂无同类产品获批上市。截至目前,注射用 HRS-8427 相 关项目累计已投入研发费用约4.799万元。

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3月17日