

证券代码：600196	股票简称：复星医药	编号：临 2017-086
债券代码：136236	债券简称：16 复药 01	
债券代码：143020	债券简称：17 复药 01	

上海复星医药（集团）股份有限公司 关于控股子公司获药品临床试验申请受理的公告

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个别及连带责任。

一、概况

近日，上海复星医药（集团）股份有限公司（以下简称“本公司”）控股子公司上海复宏汉霖生物技术股份有限公司（以下简称“复宏汉霖”）收到《药品注册申请受理通知书》（受理号：CXSL1700073 沪），复宏汉霖研制的重组抗 PD-1 人源化单克隆抗体注射液（以下简称“该新药”）用于实体瘤治疗获国家食品药品监督管理总局（以下简称“国家食药监总局”）临床试验注册审评受理。

二、该新药的基本情况

药品名称：重组抗 PD-1 人源化单克隆抗体注射液

受理号：CXSL1700073 沪

剂型：制剂：中国药典剂型 注射剂

规格：100mg/10ml/瓶

申请事项：新药申请：治疗用生物制品 1 类

申报阶段：临床

申请人：复宏汉霖

结论：申报资料基本符合有关规定要求，予以受理

三、该新药的研究情况

2017年6月，复宏汉霖就该新药用于实体瘤治疗向国家食药监总局提交临床试验申请。

该新药为本公司及其控股子公司/单位（以下简称“本集团”）自主研发的创新型治疗用生物制品，主要用于实体瘤治疗。

截至本公告日，于全球上市的重组抗PD-1人源化单克隆抗体注射液有Opdivo、Keytruda；于中国境内（不包括港澳台地区）尚无已上市的重组抗PD-1人源化单克隆抗体注射液。根据IMS MIDASTM资料（由IMS Health提供，IMS Health是全球领先的医药健康产业专业信息和战略咨询服务提供商），2016年度，重组抗PD-1人源化单克隆抗体注射液于全球销售额约为53亿美元。

截至2017年6月，本集团现阶段针对该新药已投入研发费用为人民币约3,300万元。

四、风险提示

根据国内外新药研发经验，新药研发均存在一定风险，例如I期、II期和/或III期（如适用）临床试验中均可能会因为安全性和/或有效性等问题而终止。

根据中国相关新药研发的法规要求，该新药尚需开展一系列临床研究并经国家药品审评部门审批通过后方可上市。

新药研发是一项长期工作，存在诸多不确定因素，敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

上海复星医药（集团）股份有限公司

董事会

二零一七年七月十日