

# 海思科医药集团股份有限公司

## 关于获得创新药 HSK39004 吸入混悬液 《药物临床试验批准通知书》的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露内容的真实、准确、完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

海思科医药集团股份有限公司（以下简称“公司”）子公司西藏海思科制药有限公司于近日收到国家药品监督管理局下发的《药物临床试验批准通知书》，相关情况如下：

药品名称	剂型	适应症	申请事项	受理号
HSK39004 吸入混悬液	吸入混悬液	拟用于慢性阻塞性肺疾病的治疗	境内生产药品 注册临床试验	CXHL2400488 CXHL2400489

根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定，经审查，2024年5月受理的 HSK39004 吸入混悬液符合药品注册的有关要求，同意本品开展临床试验。

### 一、研发项目简介

HSK39004是我公司自主研发的全新的具有独立知识产权的靶向小分子抑制剂，临床拟用于慢性阻塞性肺疾病的治疗。临床前研究结果显示，HSK39004在离体气管环和体内疾病模型中表现出显著的气道舒张和抗炎作用，且安全性良好，是一款极具开发潜力的小分子阻塞性肺疾病治疗药物，有望为慢性阻塞性肺病患者提供一种新的治疗选择。

根据国家药品监督管理局关于发布《化学药品注册分类及申报资料要求》的通告（2020年第44号）中化学药品注册分类的规定，本品属于化学药品1类。

## 二、风险提示

创新药研发周期长、环节多、风险高，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。公司将根据该项目的后续进展及时履行信息披露义务。

特此公告。

海思科医药集团股份有限公司董事会

2024年7月26日