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")子公司福建盛迪医 药有限公司、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")核准签发关于注射用 HRS-4029 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-4029

剂 型:注射剂

申请事项: 临床试验

受 理 号: CXHL2401368

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,2024 年 12 月 12 日受理的注射用 HRS-4029 临床试验申请符合药品注册的有关要求, 同意本品开展"急性缺血性卒中"的临床试验。

二、药物的其他情况

注射用 HRS-4029 为一款新型神经保护剂,可减轻兴奋性神经毒性,拟用于 治疗急性缺血性卒中。临床前研究显示,HRS-4029 可显著改善大鼠缺血性卒中 模型的神经功能,减小梗死面积,有望为缺血性卒中患者提供新的治疗方法。经 查询,目前国内外尚无同靶点神经保护剂上市。截至目前,注射用 HRS-4029 累 计研发投入约 2,317 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 2025年3月9日