

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示概不就因本公告全部或任何部分內容所產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



**Jiangsu Hengrui Pharmaceuticals Co., Ltd.**

**江蘇恒瑞醫藥股份有限公司**

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：1276)

**內幕消息公告  
及海外監管公告**

本公告乃江蘇恒瑞醫藥股份有限公司（「本公司」）根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則第13.09(2)條、第13.10B條及香港法例第571章《證券及期貨條例》第XIVA部項下內幕消息條文作出。

根據中華人民共和國的有關法例規定，本公司於2025年7月28日在上海證券交易所網站([www.sse.com.cn](http://www.sse.com.cn))刊發了公告，內容有關本公司與GlaxoSmithKline Intellectual Property (No. 3) Limited和GlaxoSmithKline Intellectual Property (No. 4) Limited簽署合作、選擇權和許可協議。

本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

茲載列上述公告如下。

承董事會命  
江蘇恒瑞醫藥股份有限公司  
董事長  
孫飄揚先生

中國上海  
2025年7月28日

於本公告日期，董事會成員包括(i)執行董事孫飄揚先生、戴洪斌先生、馮佶女士、張連山先生、江寧軍先生及孫杰平先生；(ii)非執行董事郭叢照女士；及(iii)獨立非執行董事董家鴻先生、曾慶生先生、孫金雲先生及周紀恩先生。

证券代码：600276

证券简称：恒瑞医药

公告编号：临 2025-109

**江苏恒瑞医药股份有限公司**  
**关于与 GlaxoSmithKline Intellectual Property**  
**(No. 3) Limited 和 GlaxoSmithKline**  
**Intellectual Property (No. 4) Limited**  
**签署合作、选择权和许可协议的公告**

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。

江苏恒瑞医药股份有限公司（以下简称“恒瑞”或“公司”）与 GlaxoSmithKline Intellectual Property (No. 3) Limited 和 GlaxoSmithKline Intellectual Property (No. 4) Limited 公司（以下统称“GSK”）达成协议，将 HRS-9821 项目的全球独家权利（不包括中国大陆、香港特别行政区、澳门特别行政区及台湾地区）和至多 11 个项目的全球独家许可的独家选择权（不包括中国大陆、香港特别行政区、澳门特别行政区及台湾地区）有偿许可给 GSK。

**一、许可产品基本信息**

**（一）HRS-9821 项目信息**

HRS-9821 是一款潜在的同类最佳 PDE3/4 抑制剂，目前正处于临床开发阶段，可用于治疗慢性阻塞性肺病 (COPD)，作为辅助维持治疗，无需考虑既往治疗方案。该药物已在早期临床和临床前研究中显示出强效的 PDE3 和 PDE4 抑制作用，从而增强支气管扩张和抗炎作用，并为开发便捷的干粉吸入器 (DPI) 制剂提供了机会。HRS-9821 其他相关情况可参见公司披露于上海证券交易所网站的《恒瑞医药关于获得药物临床试验批准通知书的公告》（公告编号：临 2025-100）。

## （二）其他项目信息

其他 11 个项目涉及肿瘤、呼吸、自免和炎症等多个治疗领域的创新药物，目前均处于非临床研究阶段。恒瑞将主导这些项目的研发，最晚至完成包括海外受试者数据的 I 期临床试验。

## 二、交易对方基本信息

GSK 是一家全球性的生物制药公司，总部位于英国伦敦，在伦敦证券交易所和纽约证券交易所上市(证券代码：GSK)。

## 三、协议主要条款

许可人：江苏恒瑞医药股份有限公司

被许可人：GlaxoSmithKline Intellectual Property (No. 3) Limited 和 GlaxoSmithKline Intellectual Property (No. 4) Limited

### （一）许可范围

根据协议，恒瑞将授予 GSK PDE3/4 抑制剂 HRS-9821 的全球独家许可权利（不包括中国大陆、香港特别行政区、澳门特别行政区和台湾地区）。

除 HRS-9821 外，协议还包括合作开发最多 11 个项目，每个项目均拥有各自的财务结构。恒瑞将主导这些项目的研发，最晚至完成包括海外受试者数据的 I 期临床试验。GSK 将拥有在最晚至 I 期临床完成时，行使全球（不包括中国大陆、香港特别行政区、澳门特别行政区和台湾地区）进一步开发和商业化每个项目的独家选择权，以及某些项目替换权。

### （二）财务条款

1. 首付款：GSK 将向恒瑞支付 5 亿美元的首付款。

2. 选择权行使费和里程碑付款：如果所有项目均获得行使选择权且所有里程碑均已实现，恒瑞将有资格获得未来基于成功开发、注册和销售里程碑付款的潜在总金额约 120 亿美元\*。

3. 销售提成：恒瑞将有权向GSK收取相应的分梯度的销售提成（不包括中国大陆、香港特别行政区、澳门特别行政区和台湾地区）。

\*协议中所约定的未来基于成功开发的里程碑等付款需要满足一定的条件，最终选择权行使费和里程碑付款金额尚存在不确定性。

### （三）协议期限

恒瑞就 HRS-9821 项目授予的许可权利将在获得所有适用的反垄断审批后生效。除非合同约定提前终止，本协议将持续有效，直至各项目在各个授权国家的特许权使用费期限届满为止。

#### （四）适用法律

本协议受美国纽约州法律约束并按其解释。

#### 四、本次交易对公司的影响

本协议的签署有助于拓宽 HRS-9821 和多个在肿瘤、呼吸、自免和炎症等治疗领域创新产品的海外市场，为全球患者提供优质的治疗选择，也将进一步提升公司创新品牌和海外业绩。公司坚持自主研发与开放合作并重，在内生发展的基础上加强国际合作，实现研发成果的快速转化，借助国际领先的合作伙伴覆盖海外市场，加速融入全球药物创新网络，实现产品价值最大化，让公司创新产品服务全球患者。

#### 五、风险提示

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，最终 HRS-9821 和其他项目能否成功在海外获批上市存在一定风险。此外，协议中所约定的未来基于成功开发的里程碑等付款需要满足一定的条件，最终选择权行使费和里程碑付款金额尚存在不确定性。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 7 月 28 日