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")核准签发关于瑞维鲁胺片的《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、药品的基本情况

药品名称: 瑞维鲁胺片

剂型:片剂

申请事项: 临床试验

受理号: CXHL2500815

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,2025 年8月6日受理的瑞维鲁胺片临床试验申请符合药品注册的有关要求,同意本品 开展联合注射用 HS-20093 用于前列腺癌的临床试验。

二、药品的其他情况

瑞维鲁胺片是第二代 AR 抑制剂,相较于第一代 AR 抑制剂,具有更强的 AR 抑制作用,且无激动作用。公司瑞维鲁胺片已于2022年获批上市,用于治疗高 瘤负荷的转移性激素敏感性前列腺癌(mHSPC)患者。目前国内外有恩扎卢胺、 阿帕他胺、达罗他胺等多个第二代 AR 抑制剂上市。 经查询 EvaluatePharma 数据 库,瑞维鲁胺片同类产品 2024 年全球销售额合计约 110.37 亿美元。截至目前, 瑞维鲁胺片相关项目累计研发投入约69,309万元。

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11月3日