证券代码: 600079 证券简称: 人福医药 编号: 临 2025-121

人福医药集团股份公司 关于 HW231019 片进入 II 期临床试验研究的公告

本公司董事会及全体董事保证本公告內容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏,并对其內容的真实性、准确性和完整性承担法律责任。

人福医药集团股份公司(以下简称"公司"或"人福医药") 控股子公司宜昌 人福药业有限责任公司(以下简称"宜昌人福",公司持有其80%的股权)近日在国 家药品监督管理局药物临床试验登记与信息公示平台公示了HW231019片II期临床试 验登记信息,现将相关情况公告如下:

一、II期临床试验相关情况

试验登记号: CTR20254291

试验方案编号: HW231019-II-201

试验名称:评价HW231019片用于腹部手术术后镇痛的多中心、随机、双盲、平行、安慰剂及阳性对照的疗效和安全性研究

试验目的: 1) 探索HW231019片用于腹部手术后镇痛的疗效和安全性; 2) 初步探索HW231019片用于术后镇痛的用法用量。

二、HW231019片主要情况介绍

宜昌人福研发的HW2310109片于2025年3月获得国家药品监督管理局核准签发的《药物临床试验批准通知书》,获批的适应症为:用于急性疼痛的治疗。近日HW310109片用于急性疼痛的治疗的适应症进入II期临床试验研究。经Insight数据库统计,目前国内同靶点同类型用于急性疼痛适应症的药物有1家公司已进入II/III期临床阶段,4家公司处于II期临床阶段,2家公司已进入I期临床阶段。截至目前,宜昌人福在该项目上的累计研发投入约2,000万元人民币。

根据我国药品注册相关的法律法规要求,药品需要完成法规要求的相关临床试验,并经国家药品审评部门审批通过后方可上市。医药产品的前期研发以及产品从研制、临床试验报批到投产的周期长、环节多,容易受到一些不确定性因素的影响,敬请广大投资者注意投资风险。公司将根据该项目的实际进展情况及时履行信息披

露义务。

特此公告。

人福医药集团股份公司董事会 二〇二五年十一月十三日