

证券代码：600276

证券简称：恒瑞医药

公告编号：临 2026-072

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”）子公司苏州盛迪亚生物医药有限公司、上海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 SHR-3821 注射液、阿得贝利单抗注射液、瑞拉芙普 α 注射液的《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	SHR-3821 注射液	阿得贝利单抗注射液	瑞拉芙普 α 注射液
剂型	注射剂		
申请事项	临床试验		
受理号	CXSL2600144	CXSL2600143	CXSL2600145
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，2026 年 1 月 28 日受理的 SHR-3821 注射液、阿得贝利单抗注射液、瑞拉芙普 α 注射液符合药品注册的有关要求，同意开展临床试验。具体为：SHR-3821 注射液联合其他抗肿瘤治疗在实体瘤患者中的安全性、耐受性和有效性的多中心、开放的 I B/II 期临床研究。		

二、药品的其他情况

SHR-3821 注射液为公司自主研发的人源化抗体药物，拟用于治疗晚期实体瘤，能够通过肿瘤组织中特异性激活免疫细胞，发挥特异性抗肿瘤作用。目前国内暂无同靶点药物获批上市。截至目前，SHR-3821 注射液相关项目累计研发

投入约为 3,300 万元（未经审计）。

阿得贝利单抗注射液是公司自主研发的人源化抗 PD-L1 单克隆抗体，能通过特异性结合 PD-L1 分子从而阻断导致肿瘤免疫耐受的 PD-1/PD-L1 通路，重新激活免疫系统的抗肿瘤活性，从而达到治疗肿瘤的目的。公司阿得贝利单抗注射液已于 2023 年获批上市，获批的适应症为与卡铂和依托泊苷联合用于广泛期小细胞肺癌患者的一线治疗。国外有同类产品 Atezolizumab（商品名：Tecentriq）、Avelumab（商品名：Bavencio）和 Durvalumab（商品名：Imfinzi）于美国获批上市销售，其中 Atezolizumab 和 Durvalumab 已在中国获批上市。国内有多款同类产品获批上市。经查询，2025 年 Atezolizumab、Avelumab 和 Durvalumab 全球销售额合计约为 110.54 亿美元。截至目前，阿得贝利单抗注射液相关项目累计研发投入约 117,470 万元（未经审计）。

瑞拉芙普 α 注射液是公司自主研发并具有知识产权的抗 PD-L1/TGF-β RII 双功能融合蛋白，本品能够通过特异性阻断 PD-1/PD-L1 的相互作用，同时中和肿瘤微环境中的 TGF-β，发挥抗肿瘤作用。公司瑞拉芙普 α 注射液已于 2026 年 1 月获批上市，获批的适应症为联合氟尿嘧啶类和铂类药物用于经充分验证的检测评估 PD-L1 阳性（CPS≥1）的局部晚期不可切除、复发或转移性胃及胃食管结合部腺癌的一线治疗。经查询，国内外尚无同类产品获批上市。截至目前，瑞拉芙普 α 注射液相关项目累计研发投入约 72,660 万元（未经审计）。

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

2026年5月13日