

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，概不對因本公告全部或任何部份內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。

FOSUN PHARMA 复星医药

上海復星醫藥(集團)股份有限公司
Shanghai Fosun Pharmaceutical (Group) Co., Ltd.*

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：02196)

海外監管公告

本公告乃根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則第13.10B條而作出。

茲載列上海復星醫藥(集團)股份有限公司(「本公司」)在上海證券交易所網站刊登的《關於控股子公司藥品臨床試驗進展的公告》，僅供參閱。

承董事會命
上海復星醫藥(集團)股份有限公司
董事長
吳以芳

中華人民共和國，上海
2023年6月15日

於本公告日期，本公司之執行董事為吳以芳先生、王可心先生、關曉暉女士及文德鏞先生；本公司之非執行董事為陳啟宇先生、姚方先生、徐曉亮先生及潘東輝先生；以及本公司之獨立非執行董事為李玲女士、湯谷良先生、王全弟先生及余梓山先生。

* 僅供識別

证券代码：600196

股票简称：复星医药

编号：临 2023-068

债券代码：143422

债券简称：18 复药 01

上海复星医药（集团）股份有限公司

关于控股子公司药品临床试验进展的公告

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。

一、概况

上海复星医药（集团）股份有限公司（以下简称“本公司”）控股子公司上海复宏汉霖生物技术股份有限公司及其控股子公司（以下合称“复宏汉霖”）自主研发的 HLX26（即重组抗 LAG-3 人源化单克隆抗体注射液）联合汉斯状[®]（即斯鲁利单抗注射液）用于治疗既往接受过三线治疗的转移性结直肠癌（mCRC）患者（以下简称“该治疗方案”）于近日在中国境内（不包括港澳台地区，下同）启动 II 期临床试验。

二、该治疗方案所涉药品的研究情况

该治疗方案中所涉 HLX26 为本集团（即本公司及控股子公司/单位，下同）自主研发的靶向淋巴细胞活化基因 3（LAG-3）胞外结构域的创新型人源化单抗、汉斯状[®]（斯鲁利单抗注射液）为本集团自主研发的创新型抗 PD-1 单抗。该等药品的临床或注册情况如下：

1、截至本公告日，HLX26 单药用于实体瘤及淋巴瘤治疗于中国境内处于 I 期临床试验阶段；HLX26 联合汉斯状[®]（斯鲁利单抗注射液）用于晚期/转移性实体瘤治疗于中国境内处于 I 期临床试验阶段；HLX26 联合汉斯状[®]（斯鲁利单抗注射液）和化疗一线治疗晚期非小细胞肺癌（NSCLC）的 II 期临床试验申请已获国家药品监督管理局（以下简称“国家药监局”）批准。

2、汉斯状[®]（斯鲁利单抗注射液）用于治疗经标准治疗失败的、不可切除或转移性微卫星高度不稳定（MSI-H）实体瘤于 2022 年 3 月获国家药监局附条件上市批准；汉斯状[®]（斯鲁利单抗注射液）联合卡铂和白蛋白紫杉醇用于不可手术切除的局

部晚期或转移性鳞状非小细胞肺癌（NSCLC）的一线治疗于 2022 年 10 月获国家药监局上市批准；汉斯状[®]（斯鲁利单抗注射液）联合卡铂和依托泊苷用于广泛期小细胞肺癌（ES-SCLC）的一线治疗于 2023 年 1 月获国家药监局上市批准，其于欧盟的上市许可申请（MAA）也已于 2023 年 3 月获受理。除前述已获批注册的适应症外，截至本公告日，以汉斯状[®]（斯鲁利单抗注射液）为核心的 11 项联合疗法正在全球多个国家和地区开展临床试验，其中，汉斯状[®]（斯鲁利单抗注射液）联合顺铂和氟尿嘧啶（5-FU）一线治疗局部晚期/复发或转移性食管鳞状细胞癌（ESCC）的上市注册申请已获国家药监局受理。

截至本公告日，于中国境内尚无同类联合用药治疗方案获上市批准。

截至 2023 年 5 月，本集团现阶段针对 HLX26 联合汉斯状[®]（斯鲁利单抗注射液）用于晚期/转移性实体瘤或淋巴瘤治疗的累计研发投入约为人民币 622 万元（未经审计；不包含单药）。

三、风险提示

根据中国相关法规要求，该治疗方案及所涉药品 HLX26 尚需在中国境内开展一系列临床研究并经国家药品审评部门审批通过后，方可上市。根据新药研发经验，新药研发存在一定风险，例如临床试验可能会因为安全性和/或有效性等问题而终止。

新药研发及至上市是一项长期工作，存在诸多不确定因素，敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

上海复星医药（集团）股份有限公司

董事会

二零二三年六月十五日