上海医药集团股份有限公司

关于 I031 获得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个别及连带责任。

近日,上海医药集团股份有限公司(以下简称"上海医药"或"公司")自 主研发的"I031 片"收到国家药品监督管理局(以下简称"国家药监局")核准 签发的《药物临床试验批准通知书》,现将有关情况公告如下:

一、该项目基本信息

药物名称: I031

剂型: 片剂

申请事项:境内生产药品注册临床试验

受理号: CXHL2400219, CXHL2400220, CXHL2400221, CXHL2400222

通知书编号: 2024LP01137, 2024LP01138, 2024LP01139, 2024LP01140

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,2024 年 2 月 27 日受理的 I031 片临床试验申请符合药品注册的有关要求,同意本品开 展临床试验。

二、该项目研发及注册情况

1031 是一款小分子抑制剂,能对肿瘤增殖产生抑制作用。临床前研究显示 IO31 能在人源肿瘤动物模型上起到抑制肿瘤生长的作用。

该项目由上海医药自主研发,公司拥有完全知识产权。截至本公告披露日, 该项目已累计投入研发费用 6,596.96 万元人民币。

三、同类药物市场情况

截至本公告日,全球未有同靶点同适应症的药品上市。

四、对上市公司影响及风险提示

公司本次申报的"I031 片"需完成临床试验并经国家药监局批准后方可上市。新药研发周期长、投入大,疾病相关诊疗进展、试验结果以及审批时间都具有一定的不确定性,可能发生项目研发进度或者临床试验结果不如预期等情况。敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。

本次获得"I031 片"临床试验批准通知书,对公司经营情况无重大影响。公司将按国家有关规定积极推进该项目,并及时对后续进展情况履行信息披露义务。

特此公告。

上海医药集团股份有限公司 董事会 二零二四年五月十四日