亚宝药业集团股份有限公司 关于药品临床试验申请获得受理的公告

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。

2017年11月15日,亚宝药业集团股份有限公司(以下简称"本公司")收到山西省食品药品监督管理局(以下简称"山西食药监局")签发的《药品注册申请受理通知书》,公司和控股子公司苏州亚宝药物研发有限公司共同申请的注射用SY-007(受理号:CXHL1700278晋)及其原料药(受理号:CXHL1700277晋)和SY-009胶囊(受理号:CXHL1700280晋、CXHL1700281晋)及其原料药(受理号:CXHL1700279晋)的药品临床试验申请已获得山西省食品药品监督管理局受理。

一、药品的基本情况

1、药品名称: 注射用 SY-007

受理号: CXHL1700278 晋

剂型:制剂:中国药典剂型 注射剂

规格: 30mg(以无水、无醋酸盐计) 包装规格: 1瓶/盒

申请事项: 化学药品: 1 类

申报阶段: 临床

申请人:亚宝药业集团股份有限公司,苏州亚宝药物研发有限公司

结论:经形式审查,申报资料基本符合《药品注册管理办法》等有关规定的要求,予以受理。

2、药品名称: SY-007

受理号: CXHL1700277 晋

剂型: 非制剂: 原料药

包装规格: 1kg/瓶

申请事项: 化学药品: 1 类

申报阶段:临床

申请人:亚宝药业集团股份有限公司,苏州亚宝药物研发有限公司结论:经形式审查,申报资料基本符合《药品注册管理办法》等有关规定的要求,予以受理。

3、药品名称: SY-009 胶囊

受理号: CXHL1700280 晋

剂型:制剂:中国药典剂型 胶囊剂

规格: 0.5mg 包装规格: 30 粒/瓶

申请事项: 化学药品: 1 类

申报阶段: 临床

申请人:亚宝药业集团股份有限公司,苏州亚宝药物研发有限公司

结论:经形式审查,申报资料基本符合《药品注册管理办法》等有关规定的要求,予以受理。

4、药品名称: SY-009 胶囊

受理号: CXHL1700281 晋

剂型:制剂:中国药典剂型 胶囊剂

规格: 5mg 包装规格: 30 粒/瓶

申请事项: 化学药品: 1 类

申报阶段:临床

申请人:亚宝药业集团股份有限公司,苏州亚宝药物研发有限公司

结论:经形式审查,申报资料基本符合《药品注册管理办法》等有关规定的要求,予以受理。

5、药品名称: SY-009

受理号: CXHL1700279 晋

剂型: 非制剂: 原料药

包装规格: 1kg/袋

申请事项: 化学药品: 1 类

申报阶段:临床

申请人:亚宝药业集团股份有限公司,苏州亚宝药物研发有限公司

结论: 经形式审查, 申报资料基本符合《药品注册管理办法》等有关规定的

要求,予以受理。

二、药物研发及注册情况

SY-007 是公司与加拿大 Primary Peptides 公司合作开发的用于治疗脑卒中的新型注射药物。目前,尚无与该新药具有相同靶点的同类药物上市。截止本公告日,本公司已就该新药投入研发费用约 1,595 万元人民币。

SY-009 是公司与美国礼来制药公司合作开发的用于治疗 II 型糖尿病的新型口服药物。目前,尚无与该新药具有相同靶点的同类药物上市。截止本公告日,本公司已就该新药投入研发费用约 1,672 万元人民币。

SY-007 与 SY-009 目前处于申报临床试验审批阶段,临床申请获得受理后,还需通过国家食品药品监督管理局 (CFDA) 的审评和审批并获得临床试验批件后方能进行临床研究工作,临床试验完成后申报生产,再通过 CFDA 的审评和审批并取得药品生产批件后方可生产、上市销售。

三、对上市公司的影响及风险提示

公司申报的 SY-007 与 SY-009 临床申请获得受理,对公司近期经营业绩不会产生重大影响。

临床申请获得受理后,尚需通过 CFDA 的审评和审批并获得临床试验批件后 方能进行临床研究工作,期间检验、审评和审批的结果以及时间都具有不确定性。 由于新药研发存在周期长、风险高等诸多不确定因素,公司将根据研发进展情况 及时履行信息披露义务,敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

亚宝药业集团股份有限公司董事会 2017年11月16日