

深圳翰宇药业股份有限公司 关于公司药品注册进展的提示性公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容真实、准确、完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

深圳翰宇药业股份有限公司（以下简称“公司”或“翰宇药业”）近日从国家药品监督管理局（以下简称“国家药监局”）网站获悉，公司提交的注射用醋酸西曲瑞克（受理号：CYHS1200781）注册申请在国家药监局网站的办理状态变更为“审批完毕-待制证”。

“审批完毕-待制证”状态表示国家药监局行政受理服务中心正在制作批件，公司尚未取得正式药品批件。

西曲瑞克是一种人工合成的多肽类促性腺激素释放激素拮抗剂，可用于生殖辅助治疗。

公司是国内第一家注册申报该产品的企业，待取得国家药监局签发的正式批件后，公司将及时披露所涉及的药品信息、进展阶段以及市场状况等有关详细情况。敬请广大投资者理性投资，注意投资风险。

特此公告。

深圳翰宇药业股份有限公司 董事会

2018年11月27日