

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 復星医药

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
陳玉卿

中國，上海
2025年5月30日

於本公告日期，本公司之執行董事為陳玉卿先生、關曉暉女士、文德鏞先生及王可心先生；本公司之非執行董事為陳啟宇先生、徐曉亮先生、潘東輝先生及吳以芳先生；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

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

近日，上海复星医药（集团）股份有限公司（以下简称“本公司”）控股子公司浙江星浩澎博医药有限公司就 XH-S004 片（申请注册分类：化药 1 类；以下简称“XH-S004”）用于治疗非囊纤维化支气管扩张症于中国境内（不包括港澳台地区，下同）启动 II 期临床试验。

二、XH-S004 的基本信息及研究情况

XH-S004 为本集团（即本公司及控股子公司/单位，下同）自主研发的小分子口服 DPP-1 抑制剂，拟用于治疗非囊性纤维化支气管扩张症、慢性阻塞性肺疾病等。截至本公告日期（即 2025 年 5 月 30 日，下同），XH-S004 另一适应症（用于治疗慢性阻塞性肺疾病）于中国境内已获临床试验批准。

截至 2025 年 4 月，本集团现阶段针对 XH-S004 的累计研发投入约为人民币 0.61 亿元（未经审计）。

截至本公告日期，于全球范围内尚无同一分子机制的药物获批上市。

三、风险提示

根据中国相关法规要求，XH-S004 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。根据研发经验，药品研发存在一定风险，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。

药品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

二零二五年五月三十日