贝达药业股份有限公司 关于 BPI-43487 药品临床试验申请获得受理的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露的内容真实、准确、完整,没有虚假 记载、误导性陈述或重大遗漏。

1月13日,贝达药业股份有限公司(以下简称"贝达药业"或"公司") 收到国家药品监督管理局签发的《受理通知书》(受理号: CXHL2000010 国、 CXHL2000011 国), 公司申报的 BPI-43487 胶囊的药品临床试验(以下简称"该 临床试验")申请已获得国家药品监督管理局受理,现将具体情况公告如下:

一、该临床试验的基本情况

产品名称: BPI-43487 胶囊

受理号: CXHL2000010 国、CXHL2000011 国

申请事项:新药申请

申请人: 贝达药业股份有限公司

结论:根据《中华人民共和国行政许可法》第三十二条的规定,经审查,决 定予以受理。

二、该临床试验用药的研究情况

BPI-43487 是一个由贝达药业自主研发的拥有完全自主知识产权的新分子实 体化合物,是一种新型强效、高选择性的成纤维细胞生长因子受体 4(Fibroblast growth factor receptor 4,缩写为 FGFR4)口服小分子抑制剂,拟用于成纤维细胞生 长因子 19 (Fibroblast Growth Factor-19, 缩写为 FGF19) 扩增的肝细胞癌 (Hepatocellular carcinoma,缩写为HCC)、胆管细胞癌等实体瘤的治疗。

截至本公告披露日,针对 FGF19 扩增的 HCC 患者治疗的 FGFR4 抑制剂均处 于早期临床阶段,尚无药物上市。根据原国家食品药品监督管理总局发布的《化 学药品注册分类改革工作方案的公告》(2016年第51号), BPI-43487属于"境 内外均未上市的创新药",其注册分类为化学药品1类。

三、对公司的影响及风险提示

本次申请的临床试验是 BPI-43487 胶囊在晚期实体瘤患者中的 I 期临床研究,在临床试验申请获得受理后,若在受理缴费之日起 60 日内未收到药品审评中心的否定或质疑意见,公司便可以按照提交的方案开展临床试验,在开展一系列临床试验并经国家药品监督管理局批准后方可上市,短期内对公司经营业绩不会产生大的影响。

临床试验、审批的结果以及时间都具有一定的不确定性。考虑到研发周期长、 投入大,过程中不可预测因素较多,敬请广大投资者注意防范投资风险,谨慎决 策。

特此公告。

贝达药业股份有限公司董事会 2020年1月14日