

江苏恒瑞医药股份有限公司 关于签署许可协议的进展公告

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。

2018年1月4日，江苏恒瑞医药股份有限公司（以下简称“恒瑞”或“本公司”）与美国 Arcutis 公司在美国达成协议（以下简称“原协议”），恒瑞将具有自主知识产权的用于治疗免疫系统疾病的 JAK1 抑制剂（代号“SHR0302”）的部分海外权益有偿许可给美国 Arcutis 公司。该事项及该事项的补充公告已分别于 2018 年 1 月 5 日、2018 年 1 月 8 日和 2018 年 1 月 10 日在《中国证券报》、《上海证券报》以及上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）上予以披露（公告编号：临 2018-001、临 2018-002 和临 2018-003）。2019 年 6 月 26 日，恒瑞与美国 Arcutis 公司举行电话会议，经协商一致，决定签订补充协议，对原协议约定的评估期进行修改。

本公司目前签订补充协议的情况如下：

一、补充协议主要条款

评估期自原协议签订日起 18 个月延长至 2020 年 1 月 1 日。补充协议自签订之日起生效，原协议条款及对术语的定义未经补充协议修订的，仍然有效。

二、签订补充协议对本公司的影响

截至本公告披露日，美国 Arcutis 公司已根据原协议约定向本公司付款 40 万美元，并正在积极推进评估 SHR0302 及开展海外临床试验筹备工作。本公司与美国 Arcutis 公司签订补充协议将不会对公司财务状况及经营成果构成重大影响。

三、风险提示

本公司将继续开展与美国 Arcutis 公司之间的合作，并在合作中积极维护本公司及股东权益。目前该项目尚处于开发阶段，临床试验周期长、风险高，最

终能否成功获批上市存在一定风险。原协议中所约定的后续付款需要满足一定的条件，最终是否付款及付款金额尚存在不确定性。

特此公告。

江苏恒瑞医药股份有限公司

2019年6月26日