

深圳市海普瑞药业集团股份有限公司 关于参股公司新药临床试验进展的提示性公告

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。

一、相关情况概述

深圳市海普瑞药业集团股份有限公司（以下简称“公司”）的参股公司 Resverlogix Corp. 于 2019 年 9 月 30 日发布了在研创新药品种 RVX-208（Apabetalone）III 期临床试验顶线数据（Topline Data）结果，具体如下：

1、RVX-208 的 III 期临床试验顶线数据结果显示未达主要临床终点（针对近期有急性冠状动脉综合症和低高密度脂蛋白胆固醇的高风险 II 型糖尿病患者，与标准疗法联用降低其重大心血管不良事件发生率）。重大心血管不良事件(MACE) 定义为心血管死亡、非致死性心梗和脑卒中。

2、Apabetalone 显示具有耐受性和安全性。

3、主要临床结果将在 2019 年美国心脏学会年会（AHA）上公布。

4、基于临床试验结果，RVX 将会继续推进 RVX-208 项目。

二、对公司的影响

截至 2019 年 6 月 30 日，公司对 RVX 长期股权投资账面余额为人民币 241,226,432.27 元。因在研创新药品种 III 期临床试验的顶线数据结果未达主要临床终点，RVX 股价出现大幅波动。截至本公告之日，根据相关会计准则，公司尚无需就该股权投资计提减值准备。

一旦 RVX 股价波动等因素导致公司需要对该股权投资计提资产减值准备，公司将根据会计准则及相关法规要求履行审议及披露程序。

该临床结果对公司生产经营活动无重大影响，对公司创新药的投入和布局不会带来实质性的影响，公司将继续推进已有创新药品种的临床开发工作。

三、重要提示

《证券时报》、《证券日报》、《中国证券报》、《上海证券报》和巨潮资讯网（www.cninfo.com.cn）为公司选定的信息披露媒体，公司所有信息均以在上述指定媒体刊登的信息为准。公司将严格按照有关法律法规的规定和要求，认真履行信息披露义务，及时做好信息披露工作。

公司郑重提请投资者注意：投资者应充分了解股票市场风险及公司定期报告中披露的风险因素，注意风险，审慎决策、理性投资。

特此公告。

深圳市海普瑞药业集团股份有限公司
董事会
二〇一九年十月九日