

证券代码：600062

证券简称：华润双鹤

公告编号：临 2026—054

华润双鹤药业股份有限公司
关于全资子公司北京双鹤润创科技有限公司
DC7001A胶囊获得药物临床试验批准通知书的公告

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。

近日，华润双鹤药业股份有限公司(以下简称“公司”)全资子公司北京双鹤润创科技有限公司(以下简称“双鹤润创”)收到了国家药品监督管理局(以下简称“国家药监局”)颁发的DC7001A胶囊(以下简称“该药品”)《药物临床试验批准通知书》。现将相关情况公告如下：

一、通知书主要内容

药品名称	DC7001A 胶囊
注册分类	化学药品 1 类
受 理 号	CXHL2600645、CXHL2600646、CXHL2600643、CXHL2600644
通知书编号	2026LP02381 、 2026LP02382 、 2026LP02387 、 2026LP02388
审批结论	根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定，经审查，2026 年 6 月 2 日受理的 DC7001A 胶囊符合药品注册的有关要求，同意开展临床试验。
申 请 人	北京双鹤润创科技有限公司

二、药品相关情况

DC7001A胶囊拟用于治疗系统性红斑狼疮(SLE)和皮肤型红斑狼疮(CLE)。

双鹤润创于2026年5月28日向国家药监局提交临床试验申请，于2026年6月2日获得受理通知书，并于近日获得《药物临床试验批准通知书》。

截至本公告日，公司针对该药品累计研发投入为人民币1,570.97万元(未经审计)。

三、对公司的影响及风险提示

DC7001A胶囊处于临床研发早期阶段，有待临床试验确证安全性、疗效和质量可控性，存在客观失败率等风险。根据我国药品注册相关的法律法规要求，药物在获得临床试验批准通知书后，尚需开展临床试验并经国家药监局审评、审批通过后方可生产上市。由于医药产品的前期研发以及产品从研制、临床试验报批到投产的周期长、环节多，可能受到国家政策、市场环境变化等不确定因素影响，具有较大不确定性。敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

公司将按国家有关规定积极推进上述研发项目，并及时对后续进展情况履行信息披露义务。

特此公告。

华润双鹤药业股份有限公司

董 事 会

2026年8月13日