

相比具有最小不良反应以及停药后最小反弹效应，同时对近视控制具有累积效应，是现阶段延缓儿童青少年近视进展的合理浓度，且反弹最小。

近视预防是指还没有发生近视时预防近视发生的效果。目前，0.01%阿托品对于近视预防方面的研究尚少，也有论文显示 0.01%阿托品可明显降低近视的发生率。所以在近视预防方面，研究结果不一，未来需要更多的研究数据支持。

Q2：公司 1 年期 0.01%低浓度阿托品滴眼液目前申报有何进展？

答：公司 1 年期 0.01%低浓度硫酸阿托品滴眼液研发项目已完成 III 期临床试验总结报告，公司将积极推进在研项目进展，后续也将依规及时履行信息披露义务。

Q3：公司低浓度阿托品是否有上市时间的预期？

答：在研药物从临床试验到投产上市的周期长、环节多、投入大，过程中不可预测的风险多，临床试验进度、审批结果及时间均存在诸多不确定性。后续公司将根据研发的进展情况，依规及时履行信息披露义务。

Q4：CDE 官网上显示二类会议已反馈，是否有具体的反馈结论？

答：CDE 官网在“沟通交流公示”栏目内公示的 II 类会议事项，是公司在研项目正常推进的工作过程。如有达到上市公司信息披露标准的情况，公司会依规及时履行信息披露义务。

Q5：低浓度阿托品的安全性如何？

答：关于低浓度阿托品应用于近视防控，早在 20 世纪 70 年代，即有阿托品滴眼液在近视防控中应用的相关报道。新加坡、日本、印度等国家使用硫酸阿托品防控近视在临床上应用已近 20 年，其疗效和安全性已在临床实践中被广泛认可。2021 年 9 月，澳大利亚治疗用品管理局

	<p>(TGA)正式批准了0.01%阿托品滴眼液上市。</p> <p>同时《低浓度阿托品滴眼液在儿童青少年近视防控中的应用专家共识（2022）》指出，0.01%阿托品滴眼液具有良好的延缓近视进展效果，对近视控制具有累积效应，是现阶段延缓儿童青少年近视进展的合理浓度，且反弹最小。</p> <p>Q6：公司今年对环孢素是否有销售预期？</p> <p>答：公司的环孢素滴眼液（II）进入国家医保目录后，2022年上半年实现了快速增长，该品种已成为上半年占公司主营业务收入10%以上的产品。</p> <p>2023年，公司将继续提升品牌认可度，提高产品的市场占有率，力争将公司的环孢素滴眼液（II）打造成中国干眼治疗领域的第一产品。</p> <p>Q7：公司后续还有哪些的眼科研发的开发方向？</p> <p>答：未来公司将继续加大研发投入，研发方向是：眼表疾病和眼底疾病新产品的开发，包括近视、老花、干眼、青光眼、湿性年龄相关性黄斑变性（AMD）和糖尿病性黄斑水肿（DME）等。</p>
附件清单	无
日期	2023年03月02日