浙江莎普爱思药业股份有限公司 关于盐酸毛果芸香碱滴眼液 III 期临床试验 完成首例受试者入组的公告

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, 浙江莎普爱思药业股份有限公司(以下简称"公司")组织开展的盐 酸毛果芸香碱滴眼液III期临床试验完成首例受试者入组。具体情况如下:

一、盐酸毛果芸香碱滴眼液基本情况

药品名称: 盐酸毛果芸香碱滴眼液

剂型: 眼用制剂

注册分类: 化学药品3类

二、盐酸毛果芸香碱滴眼液临床试验相关情况

盐酸毛果芸香碱滴眼液III期临床试验,采用多中心、随机、双盲、安慰剂对 照设计,评价盐酸毛果芸香碱滴眼液用于老视患者的有效性、安全性和耐受性, 己于2024年9月6日完成首例受试者入组。

截至本公告披露日, 盐酸毛果芸香碱滴眼液项目累计研发投入约1.754.63万 元人民币。

三、风险提示

根据中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后,须完 成临床试验方可进行药品注册上市许可申请。

由于药物研发的特殊性,药物从临床试验到投产的周期长,环节多,易受不 可预测的因素影响,在临床试验中可能因为各种潜在的问题而终止研发,敬请注 意投资风险。

公司将根据药物研发的实际进展情况及时履行披露义务。

特此公告。

浙江莎普爱思药业股份有限公司董事会 2024年9月10日