

深圳信立泰药业股份有限公司 关于 SAL0132 研发进展的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露内容的真实、准确和完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

近日，在 2026 年美国心脏病学会科学年会（ACC.26）的“高血压管理新进展”专题会议上，北京大学第三医院李海燕教授代表成都国为生物医药股份有限公司（下称“成都国为”）/深圳信立泰药业股份有限公司（下称“公司”或“信立泰”）发布了 siRNA 创新药 SAL0132（GW906）的 I 期临床研究的关键数据。

ACC.26 会议上发布的数据显示，基于单次递增剂量（SAD）研究的最新分析（截至 2026 年 2 月 28 日），SAL0132（GW906）I 期临床研究的关键数据包括：

1、强效持久抑制 AGT 的潜力：所有剂量组均能降低蛋白水平至 90%以上，Cohort 2（次最低剂量）单次皮下给药降低 90%蛋白并维持至第 9 个月（后续数据仍在持续收集中），显示出具有超长效治疗的潜力。

2、显著降压的潜力：潜力治疗剂量组（Cohort 3）在第 3 个月实现均值约 25/13 mmHg 的诊室血压下降。

3、显著舒张压（DBP）获益的潜力：Cohort 4 在第 2 周即观察到 DBP 下降 15.9 mmHg，且降压疗效持续，在第 6 个月仍下降 16.8 mmHg。

上述数据基于其一项随机、双盲、安慰剂对照、单次剂量递增的 I 期临床研究（最终分析结果将以数据库锁定后生成的数据集为依据）。

SAL0132（GW906）是一款采用 GalNAc 偶联技术、精准靶向肝脏血管紧张素原（AGT）的 siRNA 药物。通过从源头阻断 RAAS 系统，SAL0132 旨在通过长效作用机制，以期实现长效、平稳的降压效果，进而提高患者依从性。

2025 年，公司获得成都国为在研 AGT-siRNA 药物 GW906 的原料药及制剂相关知识产权、技术信息于中国市场（即大陆、台湾地区、香港及澳门特别行政区，下同）的独家许可权益，包括但不限于产品的研发、注册、生产及商业化等。目前，SAL0132（GW906）正在原发性高血压患者中开展 II 期临床试验。

（详见 2025 年 5 月 27 日登载于信息披露媒体《中国证券报》、《证券时报》、巨潮资讯网 www.cninfo.com.cn 的《关于获得 AGT-siRNA 药物 GW906 独家许可权益的公告》等）

有关在研项目处于临床早期，相关临床试验的数据仅为部分临床试验的初步进展，存在一定不确定性。公司将按有关监管部门的相关规定和要求开展临床试验，待临床试验成功后方可按程序注册申报。根据普遍的行业特点，研发周期长、风险较高，创新药的上市存在诸多不确定性，存在临床试验暂停或终止、市场环境发生变化、上市后竞争格局激烈等诸多风险，短期内对公司业绩不会产生实际影响。公司将按规定对有关后续进展情况及时履行信息披露义务，敬请广大投资者理性投资，注意风险。

特此公告

深圳信立泰药业股份有限公司

董事会

二〇二六年四月一日