

证券代码：300357

证券简称：我武生物

公告编号：2025-025 号

浙江我武生物科技股份有限公司

关于皮炎诊断贴剂 02 贴 I 期临床试验首例受试者入组公告

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。

日前，浙江我武生物科技股份有限公司（以下简称“公司”）研发的“皮炎诊断贴剂 02 贴”（以下简称“本品”）在济宁市第一人民医院完成了“一项在中国变应性接触性皮炎患者中探索皮炎诊断贴剂 02 贴安全性的 I 期临床研究”的首例受试者入组，正式进入该临床试验。现将有关内容公告如下：

一、基本情况

产品名称：皮炎诊断贴剂02贴

注册分类：治疗用生物制品1类

剂型：贴剂

申请适应症：用于斑贴试验，辅助诊断与卡松、对苯二胺、甲醛致敏相关的变应性接触性皮炎。

临床试验分期：I期临床试验

申办方：浙江我武生物科技股份有限公司

研究单位：济宁市第一人民医院

二、后续流程

本品正式进入I期临床试验，I期临床试验的结果存在不确定性。本品后续还将开展II期、III期临床试验、上市许可申请等主要环节后方可上市销售，其进度与结果存在不确定性。公司将根据进展情况及时履行信息披露义务。

三、同类药品的情况

截至本公告披露日，经查询国家药品监督管理局网站，获得国家药品监督管理局批准上市的皮炎诊断贴剂产品为SmartPractice Denmark ApS的“皮炎诊断贴剂（24）”（商品名：曲泰斯，注册证号：国药准字SJ20150015），其包含了例

如Cl+Me-异噻唑啉酮、对苯二胺、甲醛等24种常见过敏原。

四、对公司的影响

“皮炎诊断贴剂02贴”应用于斑贴试验，辅助诊断与卡松、对苯二胺、甲醛致敏相关的变应性接触性皮炎。变应性接触性皮炎属于IV型(迟发型)过敏反应。本品进一步扩充公司在过敏性疾病诊断领域的产品研发管线，有望满足更多不同类型过敏性疾病患者的过敏原检测需求。

五、风险提示

本品I期临床试验的结果存在不确定性。此外，由于药物研发的特殊性，其研发投入大、周期长、环节多，易受到诸多不可预测因素的影响，临床试验进度及结果、未来产品市场竞争格局均存在不确定性。公司将密切关注本品研发进展的情况，及时履行信息披露义务，敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

浙江我武生物科技股份有限公司董事会

2025年8月11日