

# 乐普（北京）医疗器械股份有限公司

## 关于注射用交联透明质酸钠凝胶

### 获得 NMPA 注册批准的提示性公告

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。

乐普（北京）医疗器械股份有限公司（以下简称“公司”）于今日获悉，下属公司四川兴泰普乐医疗科技有限公司自主研发的注射用交联透明质酸钠凝胶获得国家药品监督管理局（NMPA）注册批准，注册证编号：国械注准 20253131642。

#### 一、产品信息

产品名称	注射用交联透明质酸钠凝胶
注册证编号	国械注准 20253131642
注册分类	III类
适用范围	该产品适用于面部鼻唇沟部位真皮组织中层至深层注射以纠正中重度鼻唇沟皱纹。

#### 二、对公司影响

注射用交联透明质酸钠凝胶是一种通过化学交联技术将透明质酸分子连接形成三维网状结构的皮下填充剂。其具备高内聚性和可控生物降解性，既能通过物理支撑提供即时填充效果，又能刺激促进自体胶原蛋白新生。通过微创注射方式精准植入真皮组织中层至深层，可广泛应用于鼻唇沟矫正、改善皱纹。

注射用交联透明质酸钠凝胶的成功获批进一步丰富了公司在皮肤科领域的产品矩阵，并将与现有产品发挥协同优势，满足日益多元化的市场需求，有助于公司在消费医疗领域的业务开拓，预计将对公司发展产生积极作用。

### 三、风险提示

新产品上市后在推广过程中具体销售情况可能受到包括但不限于临床推广、渠道开拓、竞争格局改变、宏观政策等因素影响，该产品对公司未来业绩的影响具有不确定性。敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

乐普（北京）医疗器械股份有限公司

董事会

二〇二五年八月二十五日