深圳信立泰药业股份有限公司 关于 SAL0137

药品临床试验申请获得受理的公告

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,深圳信立泰药业股份有限公司(下称"公司")收到国家药品监督管 理局核准签发的受理通知书,公司自主研发的创新小分子药物 SAL0137 片(项 目代码: SAL0137) 临床试验申请获得受理。

现就相关信息公告如下:

一、药品基本情况

药品名称: SAL0137 片

申请事项:境内生产药品注册临床试验

受理号: CXHL2501108、CXHL2501109、CXHL2501110

受理说明:根据《中华人民共和国行政许可法》第三十二条的规定,经审查, 决定予以受理。

自受理之日起 60 日内,未收到药审中心否定或质疑意见的,申请人可以按 照提交的方案开展临床试验。

SAL0137 是公司研发的具有自主知识产权的口服小分子药物,公司本次提 交的申请为 SAL0137 用于治疗脂蛋白(a) 增高的临床试验申请。

二、其他相关情况

脂蛋白(a) [lipoprotein(a), Lp(a)]水平升高是冠心病、缺血性脑卒中、外周血管疾病、冠状动脉钙化及钙化性主动脉瓣狭窄等的独立危险因素。Lp(a)通过促动脉粥样硬化、促炎和促血栓形成等多种机制,增加心血管疾病(Cardiovascular disease, CVD) 风险。临床前研究显示,SAL0137 具有治疗 Lp(a)增高的潜力,若能研发成功并获批上市,将有望为患者提供新的用药选择,满足未被满足的临床需求,并进一步丰富公司慢病领域的创新产品管线。

该产品临床申请获得受理后,尚需获得临床试验默示许可、按国家药品注册的相关规定和要求开展临床试验,待临床试验成功后按程序注册申报。根据普遍的行业特点,药品研发周期长、风险较高,从临床到上市受到多方面因素影响,存在不确定性,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 二〇二五年十月十六日