## 深圳信立泰药业股份有限公司 关于 SAL0140

## 获得临床试验批准通知书的公告

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《临床试验批准通知书》,同意公司自主研发的创新小分子药物 SAL0140 片(项目代码: SAL0140)开展治疗慢性肾脏病(CKD)的临床试验。

SAL0140 是公司具有自主知识产权的醛固酮合酶抑制剂,拟开发适应症包 括未控制高血压(包括难治性高血压)、原发性醛固酮增多症、慢性肾脏病(CKD) 築。

醛固酮是人体最重要的盐皮质激素,通过激活盐皮质激素受体(MR)来维 持体液和电解质的平衡,同时直接参与多种心血管和肾脏疾病的靶器官损伤。 醛 固酮合酶抑制剂有望通过抑制醛固酮的合成,减轻基因组和非基因组效应下的终 末器官损伤,具有改善慢性肾病进展的潜力。

(详见 2025 年 2 月 14 日、2025 年 4 月 29 日、2025 年 8 月 29 日、2025 年 9 月 30 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 SAL0140 药品临床试验申请获得受理的公告》、《关于 SAL0140 获得临床试验批准通知 书的公告》)

SAL0140 若能研发成功并获批上市,将有望为更多细分领域的患者有针对 性地提供新的用药选择,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。

公司将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 二〇二五年十二月四日