## 深圳信立泰药业股份有限公司 关于 SAL0133 片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、误导性陈述或重大溃漏。

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 SAL0133 片开展治疗成人轻型/ 普通型新型冠状病毒肺炎(COVID-19)适应症 I 期临床试验。

SAL0133 系公司自主创新研发、具有自主知识产权的强效、广谱抗新型冠 状病毒的 3CL 蛋白酶(3C-like protease, 3CLpro)抑制剂。

3CLpro 在新型冠状病毒的 RNA 复制中具有重要作用,主要作用于病毒进入 宿主细胞后的初始复制阶段,抑制 3CLpro 蛋白酶的活性,可有效阻断病毒复制, 达到抗新型冠状病毒的作用。此外, 3CLpro 在 Beta 冠状病毒中保守性高, SARS-CoV-2 与 SARS-CoV 的 3CLpro 同源性大于 96%, 两者结构基本一致,已 报道的很多 3CLpro 抑制剂具有广谱抗冠状病毒能力。由于人体内没有与 3CLpro 类似切割位点的蛋白酶,可筛选高特异性的抑制剂,且安全性较好。

临床前研究数据显示,SAL0133 在酶水平活性显示出对 3CLpro 的强力抑制 活性,对野生型新冠病毒及 Alpha (B.1)、Beta、Delta、Omicron (BA.2、BA.5) 五种新冠变异株均有较强的抗病毒活性,对当前流行株 Omicron BA.5 株的抗病 毒活性 EC90值是奈玛特韦的 10 倍。在新冠病毒感染的动物模型体内, SAL0133 可显著降低肺部组织病毒载量,并明显改善肺部炎症,其显著降低病毒载量的剂 量低于奈玛特韦。非临床药代动力学研究证实, SAL0133 表现出良好的口服吸 收特性,渗透性好,口服生物利用度高,半衰期长,代谢稳定性好,口服暴露量 高。GLP 毒理学研究证明 SAL0133 具有良好的安全性。综上表明 SAL0133 作用机制明确,具有强力、广谱的抗新冠病毒作用,预期不需要联合 CYP3A4 抑制剂利托那韦,药物相互作用的潜在风险较低;有望实现临床单药用药、每日一次,改善患者用药顺应性。若能研发成功并获批上市,将为患者提供新的用药选择,满足未被满足的临床需求。

(详见 2022 年 12 月 21 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 SAL0133 片药品临床试验申请获得受理的公告》)

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,研发周期长、风险较高,药品上市存在不确定性,短期内对公司业绩不会产生实际影响。同时,目前国内存在多个处于不同研发阶段的口服小分子抗新冠病毒药物,公司新药存在上市后市场竞争格局的不确定性。此外,受疫情发展及控制情况,药物使用的选择等多种不确定性因素影响,产品最终能否成功获批上市仍存在不确定性。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 二〇二三年一月四日