

## 浙江我武生物科技股份有限公司

### 关于屋尘螨膜剂 II 期临床试验首例受试者入组的公告

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“屋尘螨膜剂”（以下简称“本品”）在华中科技大学同济医学院附属同济医院完成了“在中国成人尘螨变应性鼻炎患者中评价舌下含服‘屋尘螨膜剂’有效性和安全性的临床研究——随机、双盲、安慰剂对照的 II 期临床试验”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：**屋尘螨膜剂

**注册分类：**治疗用生物制品1类

**剂型：**膜剂

**适应症：**作为特异性免疫治疗方式，用于尘螨致敏相关的变应性鼻炎（伴或不伴过敏性结膜炎、过敏性哮喘）的成人患者。

**临床试验分期：**II期临床试验

**药品注册申请人：**浙江我武生物科技股份有限公司

#### 二、后续流程

本品正式进入II期临床试验阶段，II期临床试验的结果存在不确定性。本品后续还将开展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可在全国上市销售的尘螨类脱敏药物有3个，分别为公司的“粉尘螨滴剂”、ALK-Abello A/S的“屋尘螨变应原制剂”、Allergopharma GmbH & Co. KG

的“螨变应原注射液”。

#### **四、对公司的影响**

公司现有主导产品“粉尘螨滴剂”（国药准字S20060012，商品名：畅迪）临床上用于粉尘螨过敏引起的过敏性鼻炎、过敏性哮喘的脱敏治疗，其给药方式为舌下含服，剂型为滴剂（液体剂型）。本品的给药方式为舌下含服，剂型为膜剂（固体剂型），膜剂具有良好的舌下吸附性、更好的给药准确性、更优良的患者用药依从性。因此，本品为公司现有主导产品“粉尘螨滴剂”的升级产品。

#### **五、风险提示**

本品II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

2026年4月8日