

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告之內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示概不就因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致之任何損失承擔任何責任。



山東新華製藥股份有限公司
Shandong Xinhua Pharmaceutical Company Limited

(於中華人民共和國註冊成立之股份有限公司)

(股份代碼：00719)

海外監管公告

本公告乃根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則第13.10B條作出。

山東新華製藥股份有限公司（「本公司」）將於2025年6月20日在巨潮資訊網（<http://www.cninfo.com.cn>）刊登的本公司《關於OAB-14幹混懸劑完成II期臨床中國首例患者入組的公告》，茲載列有關文檔之中文版，以供參閱。

承董事會命
山東新華製藥股份有限公司
賀同慶
董事長

中國 淄博 2025年6月19日

於本公告日期，本公司董事會之成員如下：

執行董事：

賀同慶先生（董事長）

徐文輝先生

侯 寧先生

獨立非執行董事：

潘廣成先生

朱建偉先生

凌沛學先生

張菁菁女士

非執行董事：

徐 列先生

張成勇先生

山东新华制药股份有限公司

关于 OAB-14 干混悬剂完成 II 期临床中国首例患者入组的公告

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，山东新华制药股份有限公司（“本公司”或“新华制药”）治疗轻至中度阿尔兹海默病的 OAB-14 干混悬剂完成 II 期临床中国首例患者入组。现将有关情况公告如下：

一、药品基本情况

产品名称：OAB-14

剂型：干混悬剂

规格：0.2g/0.625g

适应症：轻至中度阿尔茨海默病

注册分类：化药 1 类

申请人：山东新华制药股份有限公司

生产企业：山东淄博新达制药有限公司（本公司之全资子公司）

二、药物的研究情况

诚如巨潮资讯网 2024 年 8 月 23 日公告编号为 2024-38 的本公司《关于 OAB-14 干混悬剂临床试验的进展公告》，在目前试验条件下，OAB-14 干混悬剂在健康成年受试者中安全性和耐受性良好，多次给药后人体内无明显蓄积。

OAB-14 干混悬剂 II 期药物临床试验由首都医科大学宣武医院联合全国多中心共同参与，于 2025 年 6 月 19 日完成 OAB-14 II 期临床中国首例患者入组。

三、药物的其他情况

OAB-14 是新华制药与沈阳药科大学合作研制的具有自主知识产权的新化学结构创新药，属于 1 类创新药，适应症拟定为轻至中度阿尔茨海默病（AD）。

2019 年本公司开始合作进行非临床研究，研究表明 OAB-14 能显著改善 APP/PS1 双转基因 AD 模型小鼠学习记忆和社交活动等多种行为障碍。OAB-14 抗 AD 作用，主要与清除脑内 A β 有关，也与中枢抗炎、抗氧化、抑制神经元凋亡等多靶点的机制有关。OAB-14 能显著减少脑内 β 淀粉样蛋白沉积，降低 Tau 蛋白过度磷酸化，同时，保护大脑皮层及海马神经细胞及突触结构与功能，其安全性药理、

毒理学研究未发现与受试物相关的组织病理学异常改变。

四、风险提示

根据我国药品注册相关的法律法规要求，药物需完成临床研究并经国家药品监督管理机构审评、审批通过后方可生产上市。

医药产品的研发，包括临床试验以及从注册申报到产业化生产的周期较长，环节较多，存在技术、审核等多种不确定因素的影响，未来产品的竞争形势也将发生变化。公司将密切关注药品研发的进展情况，及时履行信息披露义务。

敬请广大投资者理性投资，注意投资风险。

特此公告。

山东新华制药股份有限公司董事会

2025年6月19日