

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的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部份內容而產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



## The United Laboratories International Holdings Limited

### 聯邦制藥國際控股有限公司

(於開曼群島成立之有限公司)

(股份代號: 3933)

### 有關本集團產品 TUL12101 滴眼液臨床研究進展

本公告乃由聯邦制藥國際控股有限公司（「本公司」）自願發出。

本公司董事會（「董事會」）欣然公佈，本公司全資附屬公司珠海聯邦制藥股份有限公司自主研發的 1 類新藥 TUL12101 滴眼液於二零二四年十月十四日完成中國 IIa 期臨床研究首例受試者入組。

該研究採用多中心、隨機、雙盲、安慰劑平行對照的試驗設計，旨在評估 TUL12101 滴眼液治療幹眼的有效性、安全性、藥代動力學和藥效動力學特徵。本公司於二零二四年五月已完成 TUL12101 滴眼液在中國健康受試者中單次和多次給藥的安全性、耐受性和藥代動力學特徵的 I 期臨床試驗，結果顯示其在健康受試者中具有良好的安全性、耐受性。

#### 關於幹眼疾病及 TUL12101 滴眼液

幹眼為多因素引起的慢性眼表疾病，可伴有眼表炎性反應、組織損傷及神經異常，造成眼部多種不適症狀和/或視功能障礙。TUL12101 是一款新型抗炎機制類型的小分子活性醛（Reactive Aldehyde Species，“RASP”）抑制劑，通過捕捉炎症反應中釋放的有害醛類而緩解炎症反應，打破炎症惡性循環，達到治療幹眼等眼科疾病的目的。現時，本公司是中國首家、全球第二家研發 RASP 抑制劑的企業。

本公司將持續推進 TUL12101 滴眼液的後續臨床研究，不斷豐富於眼科用藥領域的管線佈局與市場競爭力。未來，本公司將持續致力於新產品研發，預期將為本公司及其股東創造更大收益。

承董事會命  
聯邦制藥國際控股有限公司  
主席  
蔡海山

香港，二零二四年十月十四日

於本公告日期，董事會成員包括：執行董事蔡海山先生、梁永康先生、蔡紹哲女士、方煜平先生、鄒鮮紅女士及朱蘇燕女士；以及獨立非執行董事張品文先生、宋敏教授及傅秋實博士。