

证券代码：300573

证券简称：兴齐眼药

公告编号：2026-004

沈阳兴齐眼药股份有限公司

关于SQ-129玻璃体缓释注射液用于视网膜分支静脉阻塞（BRVO）

或中央静脉阻塞（CRVO）引起的黄斑水肿I / 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内容的真实、准确、完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

沈阳兴齐眼药股份有限公司（以下简称“公司”）研发的SQ-129玻璃体缓释注射液于今日完成了“一项评估SQ-129玻璃体缓释注射液用于视网膜分支静脉阻塞（BRVO）或中央静脉阻塞（CRVO）引起的黄斑水肿的安全性、药代动力学特征和初步疗效的I / II期临床试验”首例受试者入组，正式进入I / II期临床试验。现将有关内容公告如下：

一、基本情况

药物名称：SQ-129玻璃体缓释注射液

注册分类：化学药品2.2类

剂型：注射液

适应症：成年患者中由视网膜分支静脉阻塞（BRVO）或中央静脉阻塞（CRVO）引起的黄斑水肿

临床试验批准通知书编号：2025LP02615

临床试验分期：I / II期

二、临床试验相关情况

视网膜静脉阻塞（RV0）作为一种严重的视网膜血管疾病，其导致的视力下降或丧失仅次于糖尿病视网膜病变，常伴有全身性心脑血管疾病，眼部改变有黄斑水肿（ME）、视网膜缺血，甚至新生血管（NV）形成等。ME是RVO导致视力下降的直接原因。依据静脉阻塞发生的位置，RVO可分为视网膜中央静脉阻塞（CRVO）（静脉阻塞发生在视盘后）和视网膜分支静脉阻塞（BRVO）（静脉阻塞发生在分支血管）。SQ-129玻璃体缓释注射液是公司研发的玻璃体注射液，适应症为

治疗成年患者中由视网膜分支静脉阻塞（BRVO）或中央静脉阻塞（CRVO）引起的黄斑水肿。

SQ-129玻璃体缓释注射液BRVO或CRVO引起的黄斑水肿 I / II 期试验的主要目的是探索SQ-129玻璃体缓释注射液用于视网膜分支静脉阻塞（BRVO）或中央静脉阻塞（CRVO）引起的黄斑水肿的安全性和初步疗效，为后续临床研究方案设计提供依据，以及探索其药代动力学特征。

三、同类药品的情况

截至本公告披露日，目前国内外尚无该产品获批上市。

四、对公司的影响

SQ-129玻璃体缓释注射液BRVO或CRVO引起的黄斑水肿 I / II 期试验完成首例受试者入组，正式进入 I / II 期临床试验不会对公司近期业绩产生重大影响。

五、风险提示

由于医药产品具有高科技、高风险、高附加值的特点，从药物的临床试验到投产上市的周期长、环节多，易受到诸多不可预测的因素影响，临床试验进度及结果、未来产品市场竞争形势存在诸多不确定性。公司将按照国家有关规定积极推进上述研发项目，并将根据研发进展情况及时履行信息披露义务，敬请广大投资者谨慎决策。

特此公告。

沈阳兴齐眼药股份有限公司

董事会

2026年1月29日