

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)

本集團產品玻璃酸鈉滴眼液新規格獲批上市

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中山分公司申報的玻璃酸鈉滴眼液（規格：0.3%（5ml：15mg））通過中國國家藥品監督管理局藥品註冊審批，藥品批准文號：國藥准字 H20269162。

玻璃酸鈉滴眼液是一款人工淚液，適用於伴隨乾燥綜合征、斯·約二氏綜合征、幹眼綜合征等內因性疾患；及手術後、藥物性、外傷、配戴隱形眼鏡等外因性疾患的角結膜上皮損傷。本公司已上市的玻璃酸鈉滴眼液單劑量規格為 0.3%（0.4ml：1.2mg），本次獲批新增多劑量規格為 0.3%（5ml：15mg）。現時，玻璃酸鈉滴眼液為國家醫保目錄（二零二五年版）乙類藥品。

本次獲批將進一步拓展聯邦制藥眼科產品佈局，強化本公司於乾眼症用藥領域的競爭力。未來，本公司將持續致力於新產品研發，持續提升於醫藥行業的競爭力及創造力，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，二零二六年七月十四日

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、蔡紹哲女士及鄒鮮紅女士；以及獨立非執行董事張品文先生、宋敏教授及傅秋實博士。