

证券代码：920047

证券简称：诺思兰德

公告编号：2026-011

北京诺思兰德生物技术股份有限公司
关于子公司酒石酸溴莫尼定滴眼液获得
药物临床试验批准通知书的公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容的真实、准确和完整，没有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带法律责任。

近日，北京诺思兰德生物技术股份有限公司（以下简称“公司”）子公司北京汇恩兰德制药股份有限公司化药仿制药研发项目“酒石酸溴莫尼定滴眼液”收到国家药品监督管理局核准签发的《药物临床试验批准通知书》。现将相关情况公告如下：

一、该临床试验的基本情况

产品名称：酒石酸溴莫尼定滴眼液

注册分类：化学药品 3 类

受理号：CYHL2600008、CYHL2600009

规格：0.025%（0.4ml:0.1mg）、0.025%（7.5ml:1.875mg）

申请的适应症：缓解因轻微眼部刺激引起的眼睛发红

申请事项：临床试验

申请人：北京汇恩兰德制药股份有限公司

审批结论：根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定，经审查，2026年1月12日受理的酒石酸溴莫尼定滴眼液符合药品注册的有关要求，同意开展临床试验。

二、对公司的影响及风险提示

子公司“酒石酸溴莫尼定滴眼液”研发项目后续仍需按照国家临床试验的要求组织开展临床试验，待相关工作完成后向国家药品监督管理局申报临床研究相

关资料及生产上市申请，获批后方可上市。

由于药物研发的特殊性，从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均存在诸多不确定性，短期对公司业绩不会产生明显影响，敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

三、备查文件

《药物临床试验批准通知书》（通知书编号：2026LP00925、2026LP00926）。

北京诺思兰德生物技术股份有限公司

董事会

2026年3月25日