

股票简称：海正药业

股票代码：600267

公告编号：临 2024-81 号

浙江海正药业股份有限公司 关于子公司获得药品注册证书的公告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、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法律责任。

浙江海正药业股份有限公司（以下简称“公司”）全资子公司瀚晖制药有限公司于近日收到国家药品监督管理局（以下简称“国家药监局”）核准签发的注射用阿糖胞苷《药品注册证书》。现就相关情况公告如下：

一、药品基本情况

药品名称：注射用阿糖胞苷

剂型：注射剂

规格：0.1g

申请事项：药品注册（境内生产）

注册分类：化学药品 4 类

处方药/非处方药：处方药

受理号：CYHS2300621

证书编号：2024S01207

药品批准文号：国药准字 H20244036

药品批准文号有效期：至 2029 年 6 月 17 日

上市许可持有人、生产企业：瀚晖制药有限公司

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，本品符合药品注册的有关要求，批准注册，发给药品注册证书。

二、该药品其他相关情况

注射用阿糖胞苷主要适用于成人和儿童急性非淋巴细胞性白血病的诱导缓解和维持治疗，原研厂家为辉瑞公司。公司注射用阿糖胞苷按新 4 类获得国家药监局批准上市，视同通过一致性评价。目前，注射用阿糖胞苷国内生产厂家有国

药一心制药有限公司、辉瑞制药（无锡）有限公司。据统计，注射用阿糖胞苷2023年全球销售额约为6,503.14万美元，其中国内销售额约为2,652.90万美元；2024年1-3月全球销售额约为1,610.18万美元，其中国内销售额约为717.04万美元（数据来源于IQVIA数据库）。

2023年2月23日，国家药监局受理了公司递交的注射用阿糖胞苷的药品注册申请。截至目前，公司在该药品研发项目上已投入约2,514万元人民币。

三、风险提示

公司高度重视药品研发，并严格控制药品研发、制造及销售环节的质量及安全。由于医药产品具有高科技、高风险、高附加值的特点，不仅药品的前期研发以及产品从研制、临床试验报批到投产的周期长、环节多，而且药品获得证书后生产和销售也容易受到一些不确定性因素的影响。敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

浙江海正药业股份有限公司董事会
二〇二四年六月二十七日