股票简称: 华海药业 股票代码: 600521 公告编号: 临 2022-033 号

债券简称: 华海转债 债券代码: 110076

## 浙江华海药业股份有限公司

## 关于制剂产品阿哌沙班片获得美国 FDA 暂时批准文号的公

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个别及连带责任。

近日,浙江华海药业股份有限公司(以下简称"公司")收到美国食品药品监督管理局(以下简称"美国 FDA")的通知,公司向美国 FDA 申报的阿哌沙班片的新药简略申请(ANDA,即美国仿制药申请)已获得暂时批准(暂时批准:指 FDA 已经完成仿制药的所有审评要求,但由于专利权或专卖权未到期而给予的一种批准形式),现将相关情况公告如下:

## 一、药品的基本情况

- 1、药物名称: 阿哌沙班片
- 2、ANDA 号: 210133
- 3、剂型: 片剂
- 4、规格: 2.5 mg, 5mg
- 5、申请事项: ANDA (美国新药简略申请)
- 6、申请人: 普霖斯通制药有限公司 (Prinston Pharmaceutical, Inc.)

## 二、药物的其他相关情况

阿哌沙班片主要用于治疗降低中风和全身性栓塞风险。阿哌沙班片由 BMS 研发,于 2013 年 1 月在美国上市。因该药品尚处于专利保护期,目前美国市场上仅有原研产品上市销售。2021 年该药品美国市场销售额约 1,582,306.18 万美元(数据来源于 IMS 数据库)。

截至目前,公司在阿哌沙班片项目上已投入研发费用约778万元人民币。

本次阿哌沙班片获得美国 FDA 暂时批准文号,标志着该产品通过了仿制药

的所有审评要求。但该产品需要在专利权到期并得到 FDA 最终批准后才能获得在美国市场销售的资格。本次阿哌沙班片获得美国 FDA 暂时批准文号有利于公司强化产品供应链,丰富产品梯队,提升公司产品的市场竞争力,对公司拓展美国市场带来积极的影响。

敬请广大投资者理性投资,注意投资风险。

特此公告。

浙江华海药业股份有限公司

董 事 会

二零二二年四月十三日