

股票简称：华海药业

股票代码：600521

公告编号：临 2023-024 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

关于制剂产品布瑞哌唑片获得美国 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 申报的布瑞哌唑片的新药简略申请（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：布瑞哌唑片
- 2、ANDA 号：213587
- 3、剂型：片剂
- 4、规格：0.25 mg, 0.5mg, 1mg, 2mg, 3mg, 4mg
- 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

布瑞哌唑片主要用于治疗抑郁症。布瑞哌唑片由 Otsuka 研发，最早于 2015 年 7 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。2022 年该药品美国市场销售额约 1,575,187,406 美元（数据来源于 IMS 数据库）。

截至目前，公司在布瑞哌唑片项目上已投入研发费用约 1,355 万元人民币。

本次布瑞哌唑片获得美国 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。本次布瑞哌唑片获得美国 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

二零二三年三月二十三日