股票简称: 华海药业 股票代码: 600521 公告编号: 临 2023-028 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

关于制剂产品艾司奥美拉唑镁肠溶胶囊获得美国 FDA 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 申报的艾司奥美拉唑镁肠溶胶囊的新药简略申请(ANDA,即美国仿制药申请)已获得批准,现将相关情况公告如下:

一、药品的基本情况

- 1、药物名称: 艾司奥美拉唑镁肠溶胶囊
- 2、ANDA 号: 214920
- 3、剂型: 胶囊剂
- 4、规格: 20 mg, 40mg
- 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

艾司奥美拉唑镁肠溶胶囊主要用于治疗减少胃产生的酸量来发挥作用"胃食管反流病"。艾司奥美拉唑镁肠溶胶囊由 Astrazenca 研发,于 2001 年 3 月在美国上市。当前,美国境内,艾司奥美拉唑镁肠溶胶囊主要生产商有 Cipla、Reddy等。2022 年该药品美国市场销售额约 83,254,334 美元(数据来源于 IMS 数据库)。

截至目前,公司在艾司奥美拉唑镁肠溶胶囊项目上已投入研发费用约 2,042 万元人民币。

本次艾司奥美拉唑镁肠溶胶囊获得批准标志着公司具备了在美国市场销售

上述产品的资格,有利于公司不断扩大美国市场销售和强化产品供应链,丰富产品梯队,提升公司产品的市场竞争力,对公司的经营业绩产生积极的影响。

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

二零二三年三月三十日