中国医药健康产业股份有限公司 关于子公司获得药品注册批件的公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容不存在虚假记载、误导性陈述或者重 大遗漏,并对其内容的真实、准确和完整承担个别及连带责任。

近日,中国医药健康产业股份有限公司(以下简称"公司")下属全资子公 司天方药业有限公司(以下简称"天方有限")收到国家药品监督管理局(以下 简称"国家药监局")核准签发的奥拉西坦注射液《药品注册批件》,现将有关 情况公告如下:

一、药品批件基本信息

药品名称: 奥拉西坦注射液

受理号: CYHS1300913 豫

批件号: 2020S00382

剂型:注射剂

规格: 5ml:1g

申请事项: 国产药品注册

注册分类: 原化学药品第6类

药品生产企业:天方药业有限公司

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,发给药品批准文号。

- 二、药品其他相关情况
- (一) 天方有限于 2013 年 6 月向国家药监局提交了奥拉西坦原料药及注射 液注册申请并获得受理。奥拉西坦原料药已于 2020 年 2 月通过国家药品监督管 理局药品审评中心的技术审评,具体内容详见公司于2020年2月26日在上海证 券交易所网站(www.sse.com.cn)发布的临 2020-016 号公告。
- (二) 截止本公告披露日, 天方有限在奥拉西坦原料药及注射液的累计研发 费用投入约为1448万元人民币(未经审计)。

(三)药品情况介绍

该类药品为吡拉西坦的类似物,可改善老年性痴呆和记忆障碍症患者的记忆 和学习功能,适用于脑损伤及其引起的神经功能缺失、记忆与智能障碍等症的治 疗。

(四)同类药品市场情况介绍

根据国家药监局网站数据查询显示,截止目前,该类药品在国内有石药集团欧意药业有限公司、哈尔滨三联药业股份有限公司、广东世信药业有限公司等11家企业获批,规格为5ml:1g、20ml:4g、20ml:6g。

根据 PDB 数据库样本医院用药销售统计显示,2019 年奥拉西坦注射液国内样本医院销售总额约为 10.21 亿元。

三、对上市公司的影响及风险提示

对该类药品的研发,有助于扩充并丰富天方有限的产品线。

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,而且药品获得批件后上市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。

中国医药健康产业股份有限公司董事会 2020年7月7日