山东鲁抗医药股份有限公司

关于公司阿莫西林颗粒通过仿制药一致性评价的公告

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,山东鲁抗医药股份有限公司(以下简称"公司")收到国家药品监督管 理局颁发的关于阿莫西林颗粒(以下简称"该药品")的《药品补充申请批件》(批 件号: 2020B03115),该药品通过仿制药质量和疗效一致性评价。现将相关情况 公告如下:

一、药品信息

药品名称: 阿莫西林颗粒

剂型:颗粒剂

规格: 按C₁₆H₁₉N₃O₅S计0.125g

原药品批准文号: 国药准字 H37023129

药品标准: YBH07092020

注册分类: 化学药品

药品生产企业: 山东鲁抗医药股份有限公司

审批结论:通过仿制药质量和疗效一致性评价。

二、药品研发及市场情况

阿莫西林属于青霉素类广谱 β-内酰胺类抗生素,对大多数致病的革兰氏阳性 菌及革兰氏阴性菌均有强大的抑菌和杀菌作用,临床广泛用于治疗敏感菌所致上 呼吸道感染、泌尿生殖道感染、皮肤软组织感染、下呼吸道感染以及与其他药物 联用根除幽门螺杆菌,且轻中度肾病患者无需调整剂量。被《抗菌药物临床应用 指导原则(2015年版)》、《中国成人社区获得性肺炎诊断和治疗(2016年版)》 等权威指南和共识广泛推荐。目前阿莫西林国内已有胶囊、片剂、颗粒剂、分散 片等剂型,其中阿莫西林颗粒更适用于儿童与吞咽困难的患者,并已进入甲类医 保和 2018 年国家基药目录。

2019年,阿莫西林颗粒国内销售额约为3亿元人民币,本公司该产品的销

售收入为1031万元。

目前国内共有69个阿莫西林颗粒生产批文。截至本公告日,共有2个厂家(海南先声药业有限公司(0.125g)、湖南科伦制药有限公司(0.125g))通过国家药品监督管理局一致性评价审批。

该药品开展一致性评价工作以来,公司累计研发投入约为 945.05 万元人民币 (未经审计)。

三、对公司的影响及风险提示

公司阿莫西林颗粒(0.125g)通过一致性评价,有利于扩大该药品的市场份额,提升市场竞争力。由于药品销售受到国家政策、市场环境等因素影响,存在不确定性,敬请广大投资者审慎决策,注意投资风险。

特此公告。

山东鲁抗医药股份有限公司董事会 二〇二〇年五月二十九日