

证券代码：600488

股票简称：天药股份

编号：2022-005

天津天药药业股份有限公司

关于子公司药品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，天津天药药业股份有限公司（以下简称“公司”）子公司天津金耀药业有限公司（以下简称“金耀药业”）收到国家药品监督管理局核准签发的关于重酒石酸间羟胺注射液（以下简称“该药品”或“本品”）的《药品补充申请批准通知书》，批准该药品通过仿制药质量和疗效一致性评价（以下简称“一致性评价”）。现将相关情况公告如下：

一、该药品通过一致性评价的基本情况

药品名称	重酒石酸间羟胺注射液
剂型	注射剂
注册分类	化学药品
药品注册标准编号	YBH02362022
规格	1ml:10mg（按 $C_9H_{13}NO_2$ 计）
受理号	CYHB2050694
通知书编号	2022B00963
原药品批准文号	国药准字 H12020620
申请内容	仿制药一致性评价
上市许可持有人	名称：天津金耀药业有限公司 地址：天津开发区黄海路221号
生产企业	名称：天津金耀药业有限公司 地址：天津开发区黄海路221号
审批结论	经审查，本品通过仿制药质量和疗效一致性评价。

二、该药品的其他相关情况

重酒石酸间羟胺注射液适用于防治椎管内阻滞麻醉时发生的急性低血压；出血、药物过敏、手术并发症及脑外伤或脑肿瘤合并休克而发生的低血压；本品可用于辅助性对症治疗；也可用于心源性休克或败血症所致的低血压。

金耀药业重酒石酸间羟胺注射液于 2002 年 7 月获得国家药品监督管理局颁发的药品注册批件。2020 年 11 月金耀药业向国家药品监督管理局药品审评中心提交重酒石酸间羟胺注射液一致性评价补充申请并获受理。近日，该药品通过一致性评价。截至目前，金耀药业在重酒石酸间羟胺注射液一致性评价项目上已投入研发费用约为 970 万元。

三、同类药品市场情况

目前国内市场有 11 家企业的重酒石酸间羟胺注射液获批上市，其中金耀药业为国内重酒石酸间羟胺注射液通过一致性评价的首家企业。根据米内网全国放大版的医院数据（含城市公立医院、县级公立医院、城市社区医院、乡镇卫生院）显示，重酒石酸间羟胺注射液 2020 年销售额约 5.24 亿元，2021 年上半年销售额约 3.61 亿元。

四、对上市公司影响及风险提示

根据国家相关政策规定，对于通过一致性评价的药品品种，在医保支付方面予以适当支持，医疗机构应优先采购并在临床中优先选用。金耀药业重酒石酸间羟胺注射液通过一致性评价，有利于提升该药品的市场竞争力，同时为公司后续产品开展一致性评价工作积累了经验。由于药品研发、生产和销售容易受到国家政策、市场环境等因素影响，具有较大不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

特此公告。

天津天药药业股份有限公司董事会

2022 年 3 月 11 日