

上海医药集团股份有限公司

关于阿哌沙班片获得批准生产的公告

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，上海医药集团股份有限公司（以下简称“上海医药”或“公司”）下属控股子公司常州制药厂有限公司（以下简称“常州制药厂”）的阿哌沙班片（以下简称“该药品”）收到国家药品监督管理局（以下简称“国家药监局”）颁发的《药品注册证书》（证书编号：2022S00474），该药品获得批准生产。

一、该药品基本情况

- 1、药物名称：阿哌沙班片
- 2、剂型：片剂
- 3、规格：2.5mg
- 4、注册分类：化学药品4类
- 5、批件号：国药准字H20223338
- 6、审批结论：符合药品注册的有关要求，批准注册，发给药品注册证书。

二、该药品相关的信息

阿哌沙班片主要适用于髋关节或膝关节择期置换术的成年患者，预防静脉血栓栓塞事件（VTE），最早由百时美施贵宝和辉瑞公司共同研发，于2011年在欧盟上市。2020年12月，常州制药厂就该药品向国家药监局提出注册上市申请，并获受理。截至本公告日，常州制药厂针对该药品已投入研发费用约人民币1111.32万元。

截至本公告日，中国境内该药品的主要生产厂家有正大天晴药业集团股份有限公司、扬子江药业集团上海海尼药业有限公司、四川科伦药业股份有限公司、石药集团欧意药业有限公司、浙江海正药业股份有限公司等。

IQVIA 数据库显示,2021 年阿哌沙班片医院采购金额约为人民币 3908 万元。

三、对上市公司影响及风险提示

根据国家相关政策,按新注册分类获批仿制药的品种在医保支付及医疗机构采购等领域将获得更大的支持力度。因此常州制药厂的阿哌沙班片获得批准生产,有利于扩大该药品的市场份额,提升市场竞争力,同时为公司后续产品开展仿制药研发和注册申报积累了宝贵的经验。

因受国家政策、市场环境等不确定因素影响,该药品可能存在销售不达预期等情况,具有较大不确定性,敬请广大投资者谨慎决策,注意投资风险。

特此公告。

上海医药集团股份有限公司

董事会

二零二二年六月七日