# 浙江奥翔药业股份有限公司 关于舒更葡糖钠原料药通过 CDE 技术审评的公告

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。

2022 年 6 月 7 日,浙江奥翔药业股份有限公司(以下简称"公司")舒更 葡糖钠原料药通过国家药品监督管理局药品审评中心(以下简称"CDE")技术审评,在 CDE 原料药、药用辅料和药包材登记信息公示平台上显示登记号转为"A"状态,现就相关情况公告如下:

## 一、登记信息的主要内容

登记号: Y20200000429

品种名称: 舒更葡糖钠

企业名称: 浙江奥翔药业股份有限公司

企业地址:浙江省化学原料药基地临海园区东海第四大道5号

产品来源: 国产

包装规格: 1kg/桶: 5kg/桶: 10kg/桶: 20kg/桶

与制剂共同审评审批结果: A(已批准在上市制剂使用的原料/辅料/包材)

### 二、药品相关信息

舒更葡糖钠用于逆转神经肌肉阻滞剂的选择性松弛拮抗剂,适用于拮抗罗库 溴铵或维库溴铵诱导的神经肌肉阻滞。

公司于 2020 年 5 月向 CDE 提交该原料药的上市申请,于 2020 年 5 月 15 日 获得 CDE 公示登记(登记号 Y20200000429),并于 2022 年 6 月 7 日在 CDE 原料 药、药用辅料和药包材登记信息公示"与制剂共同审评审批结果"由"I"转"A"(已批准在上市制剂使用的原料)。

#### 三、药品的市场状况

产品名称	其他主要生产企业	产品市场情况
舒更葡糖钠	四川科伦药业股份有限公司、扬子江	根据 IMS 数据库显示,
	药业集团江苏海慈生物药业有限公	2021年度,该药品全球销
	司、四川青木制药有限公司	售额约 14 亿美元

## 四、对公司影响及风险提示

本次舒更葡糖钠原料药通过 CDE 技术审评,表明该原料药已符合国家相关药品审评技术标准,可销售至国内市场,将进一步丰富公司的产品线,提升公司竞争力,促进公司持续、稳定、健康地发展。

由于医药产品具有高科技、高风险、高附加值的特点,药品未来的生产、销售情况可能受到行业政策、市场环境变化等因素影响,具有一定的不确定性。敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。

特此公告。

浙江奥翔药业股份有限公司董事会 2022年6月8日