

股票简称：华海药业

股票代码：600521

公告编号：临 2024-014 号

债券简称：华海转债

债券代码：110076

浙江华海药业股份有限公司

关于获得药品注册证书的公告

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。

浙江华海药业股份有限公司（以下简称“公司”）于近日收到国家药品监督管理局（以下简称“国家药监局”）核准签发的多巴丝肼片的《药品注册证书》，现将相关情况公告如下：

一、药品的基本情况

药品名称：多巴丝肼片

剂型：片剂

规格：左旋多巴 200mg 与苄丝肼 50mg（相当于盐酸苄丝肼 57mg）

申请事项：药品注册（境内生产）

注册分类：化学药品 4 类

上市许可持有人：浙江华海药业股份有限公司

药品批准文号：国药准字 H20243207

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，发给药品注册证书。

二、药品其他相关情况

多巴丝肼片用于治疗帕金森病、症状性帕金森综合症（脑炎后、动脉硬化性或中毒性），但不包括药物引起的帕金森综合症。多巴丝肼片最早由罗氏制药研发，于 1973 年在欧洲批准上市，国内于 2003 年 3 月批准。目前国内获得该药品注册证书的生产厂家主要为上海罗氏制药有限公司和浙江花园药业有限公司。根据米内网数据预测，多巴丝肼片 2022 年国内市场销售金额约人民币 10.25 亿元。

截止目前，公司在多巴丝肼片研发项目上已投入研发费用约人民币 2,471 万元。

三、对公司的影响

多巴丝肼片获得国家药监局的《药品注册证书》，进一步丰富了公司的产品线，有助于提升公司产品的市场竞争力。根据国家相关政策，公司多巴丝肼片按化学药品4类批准生产可视同通过一致性评价，医疗机构将会优先采购并在临床中优先选用，对公司的经营业绩产生积极的影响。

四、风险提示

公司高度重视药品研发，严格控制药品研发、生产、销售环节的质量和安​​全。但产品的生产和销售容易受国家政策、市场环境等不确定因素的影响，有可能存在销售不达预期等情况。敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

特此公告。

浙江华海药业股份有限公司

董 事 会

二零二四年三月一日