

上海医药集团股份有限公司

关于重酒石酸去甲肾上腺素注射液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，上海医药集团股份有限公司（以下简称“上海医药”或“公司”）下属上海禾丰制药有限公司（以下简称“上药禾丰”）的重酒石酸去甲肾上腺素注射液（规格：1ml:2mg；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《药品补充申请批准通知书》（通知书编号：2025B02097），该药品通过仿制药一致性评价。

一、该药品基本情况

药品名称：重酒石酸去甲肾上腺素注射液

剂型：注射剂

规格：1ml:2mg

注册分类：化学药品

申请人：上海禾丰制药有限公司

批准文号：国药准字 H31021177

审批结论：本品通过仿制药质量和疗效一致性评价

二、该药品相关的信息

重酒石酸去甲肾上腺素注射液主要用于某些急性低血压状态(例如铬细胞切除术、交感神经切除术、脊髓灰质炎、脊髓麻醉、心肌梗死、败血症、输血和药物反应)的血压控制。作为心脏骤停和严重低血压的辅助治疗手段。对血容量不足导致的休克，本品作为急救时补充血容量的辅助治疗，以使血压回升，暂时维持脑与冠状动脉灌注，直到补充血容量治疗发生作用；也可用于心跳骤停复苏后

血压维持。重酒石酸去甲肾上腺素注射液由 HOSPIRA 研发，最早于 1950 年在美国上市。

上药禾丰的重酒石酸去甲肾上腺素注射液（规格：4ml:8mg）已于 2024 年 2 月获批通过仿制药质量和疗效一致性评价。在此基础上，上药禾丰于 2024 年 6 月就该药品的 1ml:2mg 规格向国家药监局提交了仿制药一致性评价补充申请并获得受理。截至本公告日，公司针对该药品 1ml:2mg 规格一致性评价累计投入研发费用约为人民币 160 万元。

截至本公告日，中国境内该药品的主要生产厂家包括远大医药(中国)有限公司、西安利君制药有限责任公司、津药和平(天津)制药有限公司等。

IQVIA 数据库显示，2024 年中国大陆医院采购重酒石酸去甲肾上腺素注射液（1ml:2mg）的金额为人民币 158,444 万元。

三、对上市公司影响及风险提示

根据国家相关政策，通过一致性评价的药品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。因此上药禾丰的重酒石酸去甲肾上腺素注射液通过仿制药一致性评价，有利于扩大该药品的市场份额，提升市场竞争力，同时为公司后续产品开展仿制药一致性评价工作积累了宝贵的经验。

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

二零二五年五月二十二日