

石家庄以岭药业股份有限公司

关于全资子公司制剂产品获得美国FDA批准文号的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露内容的真实、准确和完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

近日，石家庄以岭药业股份有限公司（以下简称“公司”）收到美国食品药品监督管理局（以下简称“美国FDA”）的通知，公司全资子公司以岭万洲国际制药有限公司向美国FDA申报的阿昔洛韦片的新药简略申请（ANDA，即美国仿制药申请，申请获得美国FDA审评批准意味着申请者可以生产并在美国市场销售该产品）已获得批准。现将相关情况公告如下：

一、药品的基本情况

- 1、药品名称：阿昔洛韦片
- 2、ANDA号：210401
- 3、剂型：片剂
- 4、规格：400mg、800mg
- 5、申请事项：ANDA（美国新药简略申请）
- 6、申请人：以岭万洲国际制药有限公司

二、药品的其他相关情况

阿昔洛韦片主要用于治疗疱疹病毒感染。阿昔洛韦片由葛兰素史克研发，于1991年在美国上市。当前，美国境内阿昔洛韦片的主要生产厂商有Camber、Teva、Zydus等，国内主要生产厂商有四川科伦、丽珠集团、深圳海王等。2017年度，阿昔洛韦片美国市场销售额约2,173万美元（数据来源于IMS数据库）。

截至目前，公司在阿昔洛韦片研发项目上已投入研发费用约600万元人民币。

三、风险提示

本次阿昔洛韦片获得美国FDA批准文号，标志着万洲国际具备了在美国市场销售该产品的资格，将对公司拓展美国市场带来积极的影响，公司将积极推动该产品在美国市场的上市准备。公司预计该产品在美国市场上市后将给公司带来新的利润增长点，但具体数据尚无法确定。

药品的生产销售容易受到海外市场政策环境变化、汇率波动、市场竞争等因素的影响，敬请广大投资者谨慎投资，注意防范投资风险。

特此公告。

石家庄以岭药业股份有限公司

董事会

2018年3月12日