

证券代码：300630

证券简称：普利制药

公告编号：2022-110

债券代码：123099

债券简称：普利转债

海南普利制药股份有限公司

关于注射用达托霉素获得美国食品药品监督管理局 批准通知的公告

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

海南普利制药股份有限公司（以下简称“普利制药”或“公司”）于近日收到了美国食品药品监督管理局（FDA）签发的注射用达托霉素的批准通知，现将相关情况公告如下：

一、药品基本情况

（一）药品名称：注射用达托霉素

（二）适应症：成人和儿童患者（1 至 17 岁）的复杂性皮肤和皮肤组织感染（cSSSI）；成人患者（包括患有右侧感染性心内膜炎的患者）的金黄色葡萄球菌血流感染（菌血症）；儿童患者（1 至 17 岁）的金黄色葡萄球菌血流感染（菌血症）。

（三）剂型：注射剂

（四）规格：500 mg

（五）上市许可持有人：海南普利制药股份有限公司

二、药品的其他相关情况

达托霉素是由 Lilly（礼来）公司发现，Cubist 制药公司开发的环脂肽类抗生素，2003 年 9 月 12 号，美国食品药品监督管理局通过快速审理程序批准注射用达托霉素，商品名为 CUBICIN，用于治疗复杂性皮肤及皮肤组织感染与金黄色葡萄球菌引起的菌血症，目前注射用达托霉素已在全球广泛上市销售。

普利制药的注射用达托霉素仿制药成功研发后，分别提交了美国、欧洲、中国、英国和澳大利亚等多个国家和地区的仿制药上市申请，属于共线生产品种。于近日，公司收到 FDA 的批准通知，这标志着普利制药的注射用达托霉素具备

了在美国上市销售的资格，将对公司拓展美国市场带来积极影响。

三、风险提示

公司高度重视药品研发，生产和销售。在整个药品生命周期管理过程中，严格遵守国内外市场相关的药品研发、生产和销售质量管理规范，确保药品质量和安全。由于医药产品具有技术复杂、高风险的特点，产品从研制、临床试验报批到投产的技术复杂、周期长、环节多，在药品获得批件后生产和销售也容易受到政策和市场一些不确定性因素的影响。公司将及时根据后续进展履行信息披露义务，敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

四、备查文件

（一）证明文件

特此公告。

海南普利制药股份有限公司

董 事 会

2022年8月21日