

证券代码：301277 证券简称：新天地 公告编号：2023-090

新天地药业股份有限公司 关于获得化学原料药上市申请批准通知书的公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容真实、准确和完整，不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏。

2023年10月25日，新天地药业股份有限公司(以下简称“公司”)收到国家药品监督管理局核准签发的盐酸莫西沙星原料药《化学原料药上市申请批准通知书》，现将相关情况公告如下：

一、药品信息

化学原料药名称	通用名称：盐酸莫西沙星 英文名/拉丁名：Moxifloxacin Hydrochloride
通知书编号	2023YS00714
登记号	Y20210000980
有效期	12个月
包装规格	1kg/桶，5kg/桶，10kg/桶，25kg/桶
申请事项	境内生产化学原料药上市申请
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。生产工艺、质量标准及标签按所附执行。药品生产企业应当符合药品生产质量管理规范要求方可生产销售。
生产企业	名称：新天地药业股份有限公司 地址：长葛市魏武路南段东侧
通知书有效期	至2028年10月24日

二、药品的其他情况

盐酸莫西沙星为喹诺酮类抗生素，用于治疗对本品敏感病原体引起的感染性疾病，如细菌性鼻窦炎、细菌性慢性支气管炎急性发作、社区获得性肺炎、单纯性皮肤及皮肤组织感染、复杂性腹腔内感染、复杂性皮肤及皮肤组织感染等。公司取得国家药品监督管理局下发的《化学原料药上市申请批准通知书》，该原料药在CDE原辅包登记信息平台显示状态为“A”。

三、对公司的影响及风险提示

本次公司取得的盐酸莫西沙星原料药《化学原料药上市申请批准通知书》表明该原料药符合中国相关药品审评技术标准，已批准在国内上市制剂中使用，将进一步丰富公司产品种类。

受市场环境等因素影响，上述原料药品种的具体上市销售情况取决于内外部环境变化等多种因素，存在一定的不确定性。公司将按照相关法律法规的要求对后续进展情况履行信息披露义务。敬请广大投资者理性投资，注意投资风险。

四、备查文件

《化学原料药上市申请批准通知书》

特此公告。

新天地药业股份有限公司

董事会

2023年10月26日