

证券代码:300630

证券简称:普利制药

公告编号:2023-083

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

关于注射用更昔洛韦获得以色列卫生部药剂司

上市许可的公告

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”）于近日收到了以色列卫生部药剂司签发的注射用更昔洛韦的上市许可，现将相关情况公告如下：

一、药品基本情况

（一）药物名称：注射用更昔洛韦

（二）适应症：（1）用于治疗免疫功能低下患者（包括艾滋病患者）发生的巨细胞病毒性视网膜炎。（2）预防可能发生于有巨细胞病毒感染风险的器官移植受者的巨细胞病毒病。

（三）剂型：注射剂

（四）规格：500mg

（五）生产企业：海南普利制药股份有限公司

二、药品的其他相关情况及后续进展

更昔洛韦（Ganciclovir）是鸟嘌呤核苷衍生物，与阿昔洛韦类似，是第一个对人类巨细胞病毒有效的药物，它不仅能抑制所有疱疹类病毒，而且也能阻断 EB 病毒引起的正常带状淋巴细胞的病变。最早于 1980 年由 Syntex Research（现在为 Roche）的 Julien Verheyden 和 John Martin 合成。更昔洛韦抑制病毒 DNA 合成的机制在于：竞争抑制脱氧鸟苷的三价磷酸盐与 DNA 聚合酶的结合；丙氧鸟苷的三价硝酸盐与病毒 DNA 的结合最终导致 DNA 延长的停止。

注射用更昔洛韦由 Roche Palo 于 1989 年 6 月申请在美国上市，商品名为 CYTOVENE®-IV，规格为 0.5g，此后，陆续在世界各国获批上市。迄今为止，注

射用更昔洛韦已在美国、意大利、澳大利亚、加拿大、法国等多个国家上市。2000年，原研注射用更昔洛韦进口中国，商品名为赛美维。

普利制药的注射用更昔洛韦（500mg）成功研发后，分别递国内外的仿制药注册申请，属于共线产品。本品分别于2012年12月通过WHO的资格预确认程序；于2014年2月获得荷兰上市许可；于2014年4月获得德国上市许可；2015年1月以来逐步获得了中国香港、法国、英国、中国、美国、塞浦路斯、泰国、中国一致性评价、意大利、哥斯达黎加、芬兰、奥地利、斯里兰卡、丹麦、挪威、瑞典、加拿大等多个国家及地区的批准。2023年7月注射用更昔洛韦（0.25g）获得中国一致性评价。

近日，公司收到以色列卫生部药剂司签发的关于注射用更昔洛韦（500mg）的上市许可，标志着普利制药具备了在以色列销售注射用更昔洛韦（500mg）的资格，将对公司拓展以色列市场带来积极影响。同时，公司的注射用更昔洛韦（500mg）其他市场的注册工作正在持续推进中。

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

2023年7月10日