

证券代码：002940

证券简称：昂利康

公告编号：2025-003

浙江昂利康制药股份有限公司 关于获得药品注册证书的公告

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。

近日，浙江昂利康制药股份有限公司（以下简称“公司”）收到国家药品监督管理局（以下简称“国家药监局”）签发的普瑞巴林胶囊（75mg、150mg）《药品注册证书》，现将有关情况公告如下：

一、药品基本信息

药品通用名称	普瑞巴林胶囊	
主要成份	普瑞巴林	
剂型	胶囊剂	
申请事项	药品注册（境内生产）	
注册分类	化学药品 4 类	
规格	75mg	150mg
受理号	CYHS2302143	CYHS2302142
药品批准文号	国药准字 H20253180	国药准字 H20253179
药品批准文号有效期	至 2030 年 01 月 13 日	
上市许可持有人、生产企业	名称：浙江昂利康制药股份有限公司 地址：浙江省嵊州市嵊州大道北 1000 号	
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，发给药品注册证书。	

二、药品的其他相关信息

普瑞巴林胶囊用于治疗带状疱疹后神经痛、纤维肌痛、成人部分性癫痫发作的添加治疗。公司于 2023 年 8 月获得普瑞巴林胶囊（75mg、150mg）药品上市许可申请受理通知书，并于近日获得国家药监局批准。根据国家相关政策规定，

本次获得《药品注册证书》视同通过一致性评价。

三、对公司的影响

本次普瑞巴林胶囊（75mg、150mg）获得药品注册证书，将进一步丰富公司产品管线。由于医药行业的特殊性，药品的销售容易受到国家政策、市场环境变化等因素影响，具体销售情况存在较大不确定性。

敬请广大投资者审慎决策，注意投资风险。

特此公告。

浙江昂利康制药股份有限公司

董 事 会

2025年1月21日