中国医药健康产业股份有限公司 关于子公司药品通过仿制药一致性评价的公告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述 或者重大遗漏,并对其内容的真实性、准确性和完整性承担法律责任。

近日,中国医药健康产业股份有限公司(以下简称"公司")下属全资子公 司天方药业有限公司(以下简称"天方药业")收到国家药品监督管理局(以下 简称"国家药监局")核准签发的盐酸林可霉素注射液(以下简称"该药品") 《药品补充申请批准通知书》,该药品通过仿制药质量和疗效一致性评价。现将 有关情况公告如下:

一、通知书基本信息

药品名称: 盐酸林可霉素注射液

受理号: CYHB2450368

通知书编号: 2025B04301

剂型:注射剂

规格: 2m1:0.6g (按 C₁₈H₃₄N₅O₆S 计)

注册分类: 化学药品

上市许可持有人: 天方药业有限公司

审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》、《国务院关于改革药品医 疗器械审评审批制度的意见》(国发〔2015〕44号)、《关于仿制药质量和疗效 一致性评价工作有关事项的公告》(2017年第100号)和《国家药监局关于开展 化学药品注射剂仿制药质量和疗效一致性评价工作的公告》(2020年第62号)的 规定,经审查,同意本品通过仿制药质量和疗效一致性评价。

二、药品其他相关情况

(一) 盐酸林可霉素注射液主要用于治疗由链球菌、肺炎球菌和葡萄球菌等 敏感菌株引起的严重感染,最早由法玛西亚普强公司研制,1964年 12 月获得 FDA 批准在美国上市,商品名 Lincocin®, 规格 2m1:0.6g 与 10m1:3g。目前原研产品未在国内进口上市。

- (二) 国家药监局于2024年7月受理该药品的一致性评价申请。
- (三)截至本公告披露日,该药品项目累计投入约608万元人民币(未经审计)。

(四) 药品市场情况介绍

经查询国家药监局网站显示,截至本公告披露日,除天方药业外,国内已有 瑞阳制药股份有限公司、海南普利制药股份有限公司、华润双鹤利民药业(济南)有限公司、宜昌人福药业有限责任公司等 10 多家企业通过或视同通过该药品的 一致性评价。

根据第三方数据库米内网查询显示,该药品 2024 年国内公立医院及公立基层医疗终端销售额约为 0.77 亿元。公司该药品 2024 年销售额约为 1,532 万元。

三、对上市公司的影响及风险提示

根据国家相关政策,通过一致性评价的药品品种在医保支付及医疗机构采购等领域将获得更大的支持力度。天方药业的盐酸林可霉素注射液通过仿制药质量和疗效一致性评价,有助于提升该药品的市场竞争力,进一步拓展该药品的市场份额。

受国家政策、市场环境等不确定因素影响,该药品未来可能存在销售不达预期等情况,敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

中国医药健康产业股份有限公司董事会 2025年9月24日