

北京北陆药业股份有限公司

关于取得碘克沙醇注射液药品补充申请批件的公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容真实、准确和完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

近日，北京北陆药业股份有限公司（以下简称“公司”）对比剂产品碘克沙醇注射液取得国家食品药品监督管理总局核准签发的“药品补充申请批件”。

批件登记的相关信息如下：

药品通用名称：碘克沙醇注射液

批件号：2017B00381

剂型：注射剂

注册分类：化学药品

规格：100ml:27g(I)

药品标准：YBH00672017

药品批准文号：国药准字H20173077

药品批准文号有效期：同国药准字H20113465

公司已取得碘克沙醇注射液50ml:16g(I)和100ml:32g(I)的批准文号，此次增加100ml:27g(I)的批准文号，进一步丰富了公司对比剂产品规格，也有利于提高碘克沙醇注射液的市场竞争力。公司将积极开展新规格产品上市的准备及推广工作。

特此公告。

北京北陆药业股份有限公司 董事会

二〇一七年三月二十三日