

北京北陆药业股份有限公司 关于取得碘帕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”）对比剂产品碘帕醇注射液取得两份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：

一、碘帕醇注射液50ml:15g(I)

批件号：2017B02795

药品通用名称：碘帕醇注射液

剂型：注射剂

注册分类：化学药品

规格：50ml:15g(I)

申请内容：申请增加50ml:15g(I)规格

药品批准文号：国药准字H20174099

二、碘帕醇注射液100ml:30g(I)

批件号：2017B02796

药品通用名称：碘帕醇注射液

剂型：注射剂

注册分类：化学药品

规格：100ml:30g(I)

申请内容：申请增加100ml:30g(I)规格

药品批准文号：国药准字H20174100

自取得生产批件后，碘帕醇注射液市场推广及销售进展良好，有望成为公司新的利润增长点。此次碘帕醇注射液50ml:15g(I)和100ml:30g(I)获批，进一步丰富了公司对比剂产品规格，也有利于提高碘帕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

二〇一七年十一月二日