

证券代码：831271

证券简称：燎原药业

主办券商：国泰君安

浙江燎原药业股份有限公司
关于产品硫酸氢氯吡格雷原料药通过 CDE 技术审评的
公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容的真实、准确和完整，没有虚假记载、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个别及连带法律责任。

近日，浙江燎原药业股份有限公司（以下简称“公司”或“本公司”）产品硫酸氢氯吡格雷原料药通过国家药品监督管理局药品审评中心（以下简称“CDE”）技术审评，在CDE原料药、药用辅料和药包材登记信息公示平台上显示登记号转为“A”状态，现就相关情况公告如下：

登记号：Y20200000870

品种名称：硫酸氢氯吡格雷

企业名称：浙江燎原药业股份有限公司

企业地址：浙江省化学原料药基地临海园区

产品来源：境内生产

包装规格：25kg/桶

审评审批结果：A（已批准在上市制剂使用的原料）

药品适应症：适用于预防动脉粥样硬化血栓形成，如近期缺血性

卒中、近期心肌梗死、急性冠脉综合征等。

药理作用：为血小板聚集抑制剂，能选择性地抑制ADP与血小板受体的结合，随后抑制激活ADP与糖蛋白GP II b/IIIa复合物，从而抑制血小板的聚集，也可抑制非ADP引起的血小板聚集，不影响磷酸二酯酶的活性。通过不可逆地改变血小板ADP受体，使血小板的寿命受到影响。

公司于2020年8月19日向CDE提交了硫酸氢氯吡格雷的审评申请，2022年1月14日，硫酸氢氯吡格雷通过审评审批，登记状态标识为“A”。

公司的产品硫酸氢氯吡格雷原料药通过CDE技术审评，证明该原料药已符合国家相关药品审评技术标准，可销售至国内市场，有助于拓展公司业务领域，增强公司竞争优势。

由于药品未来的具体市场销售情况可能受到市场环境变化等因素影响，具有不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

特此公告。

浙江燎原药业股份有限公司

董事会

2022年1月17日