

上海医药集团股份有限公司

关于阿立哌唑口服溶液获得批准生产的公告

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个别及连带责任。

近日，上海医药集团股份有限公司（以下简称“上海医药”或“公司”）控股子公司上海上药中西制药有限公司（以下简称“上药中西”）的阿立哌唑口服溶液（以下简称“该药品”）收到国家药品监督管理局（以下简称“国家药监局”）颁发的《药品注册证书》（证书编号：2022S00716），该药品获得批准生产。

一、该药品基本情况

名称：阿立哌唑口服溶液

剂型：口服溶液剂

规格：150ml:150mg

注册分类：化学药品3类

批件号：国药准字 H20223532

审批结论：符合药品注册的有关要求，批准注册，发给药品注册证书。

二、该药品相关的信息

阿立哌唑口服溶液主要用于13~17岁青少年和成人的精神分裂症。最早由大冢制药株式会社研发，于2004年在欧盟上市。2020年6月，上药中西就该药品向国家药监局提出注册上市申请，并获受理。截至本公告日，公司针对该药品已投入研发费用约人民币495.18万元。

截至本公告日，中国境内该药品的主要生产上市企业为成都康弘药业集团股份有限公司。

IQVIA数据库显示，2021年该产品口服制剂医院市场规模为人民币106,331万元，其中口服溶液市场规模为人民币931万元。

三、对上市公司影响及风险提示

根据国家相关政策，按新注册分类获批仿制药的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。因此上药中西的阿立哌唑口服溶液获得批准生产，有利于扩大该药品的市场份额，提升市场竞争力，同时为公司后续产品开展仿制药申报积累了宝贵的经验。

因受国家政策、市场环境等不确定因素影响，该药品可能存在销售不达预期等情况，具有较大不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

特此公告。

上海医药集团股份有限公司

董事会

二零二二年八月十六日