

证券代码： 839216

证券简称： 西施兰

主办券商： 中原证券

西施兰（南阳）药业股份有限公司 关于取得药品上市许可持有人的公告

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。

根据《中华人民共和国药品管理法》、《药品注册管理办法》、《药品上市后变更管理办法(试行)》以及其他法律、法规、规章的相关规定，公司购买药品生产批件6个，国家药品监督管理局已经批准上市许可持有人变更为西施兰（南阳）药业股份有限公司，现将相关情况公告如下：

一、《药品补充申请批准通知书》 主要信息

序号	药品名称	规格	包装规格	剂型	批准文号	上市许可持有人
1	卡托普利片	25mg	100片/瓶	片剂	国药准字 H41022591	西施兰（南阳）药业股份有限公司
2	碳酸氢钠片	0.5g	1000片/瓶	片剂	国药准字 H41022997	西施兰（南阳）药业股份有限公司
3	藻酸双脂钠片	50mg	100片/瓶	片剂	国药准字 H41022937	西施兰（南阳）药业股份有限公司
4	葡醛内酯片	0.1g	100片/瓶	片剂	国药准字 H41023877	西施兰（南阳）药业股份有限公司
5	贝诺酯片	0.5g	100片/瓶	片剂	国药准字 H41022988	西施兰（南阳）药业股份有限公司
6	布洛芬片	0.1g	100片/瓶	片剂	国药准字 H41022817	西施兰（南阳）药业股份有限公司

二、 对公司的影响

上述药品上市许可持有人的取得对公司的生产经营具有战略意义，将可能会大幅提高公司的销售收入及利润，显著改善公司产品结构，对公司的可持续发展及市场竞争力产生积极的影响，也将有利于进一步提升公司的综合竞争力。公司将严格按照产品的质量标准进行药品生产经营工作，上述产品的具体经营情况受到市场环境变化等因素影响，具有不确定性，请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

三、 备查文件

国家药品监督管理局《药品补充申请批准通知书》（通知书编号：2022B04916）

国家药品监督管理局《药品补充申请批准通知书》（通知书编号：2022B04917）

国家药品监督管理局《药品补充申请批准通知书》（通知书编号：2022B04903）

国家药品监督管理局《药品补充申请批准通知书》（通知书编号：2022B04904）

国家药品监督管理局《药品补充申请批准通知书》（通知书编号：2022B04902）

国家药品监督管理局《药品补充申请批准通知书》（通知书编号：2022B04719）

西施兰（南阳）药业股份有限公司

董事会

2022年11月17日