上海医药集团股份有限公司

关于枸橼酸托法替布原料药上市申请获得批准的公告

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")下 属全资子公司上海中西三维药业有限公司(以下简称"上药中西")的枸橼酸托 法替布原料药(以下简称"该药物")收到国家药品监督管理局(以下简称"国 家药监局")颁发的《化学原料药上市申请批准通知书》(通知书编号: 2024YS00606),该药品获得批准生产。

一、该药物基本情况

名称: 枸橼酸托法替布

注册标准编号: YBY67022024

包装规格: 10kg/桶

申请事项:境内生产化学原料药上市申请

审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》,经审查,本品符合原料药 审批的有关规定,批准生产本品。

二、该药品相关的信息

枸橼酸托法替布主要适用于治疗类风湿关节炎、银屑病关节炎、强直性脊柱 炎,由辉瑞公司研发,制剂最早于2012年美国上市。2022年9月,上药中西就 该药物向国家药监局递交上市申请并获受理; 近日, 上药中西收到国家药监局下 发的《化学原料药上市申请批准通知书》。截至本公告日,公司针对该药物已投 入研发费用约人民币 1,269 万元。

截至本公告日,中国境内该药物的主要生产厂家包括扬子江药业集团江苏海 慈生物药业有限公司、天地恒一制药股份有限公司、江西青峰药业有限公司等。

IQVIA 数据库显示, 2023 年枸橼酸托法替布制剂医院采购金额约为人民币

29,522 万元。

三、对上市公司影响及风险提示

本次枸橼酸托法替布原料药获得《化学原料药上市申请批准通知书》,表明 该原料药符合国内药品注册的有关规定要求,可以在国内市场进行销售,同时为 公司后续产品开展原料药申报积累了宝贵的经验。上述事项不会对公司当期经营 业绩产生重大影响。

因受国家政策、市场环境等不确定因素影响,该药物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 二零二四年七月九日