四川汇字制药股份有限公司

自愿披露丙戊酸钠注射用浓溶液获得爱尔兰上市许可的公告

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 或者重大溃漏,并对其内容的真实性、准确性和完整性依法承担法律责任。

四川汇宇制药股份有限公司(以下简称"公司")全资子公司 Seacross Pharma (Europe) Ltd.于近日收到爱尔兰药品监管局核准签发的公司产品丙戊酸 钠注射用浓溶液的上市许可,现将相关情况公告如下:

一、药品基本情况

药品名称	丙戊酸钠注射用浓溶液
剂型	注射剂
规格	300mg/3ml; 400mg/4ml
适应症	本品用于治疗癫痫,在成人和儿童中,当暂时不能服用口服剂型时,用于替代口服剂型。
申请人	Seacross Pharma (Europe) Ltd.
受理号	n/a
上市许可号	PA22766/012/001

二、药品的其他相关情况

丙戊酸钠注射用浓溶液是一种抗癫痫药,在成人和儿童中,当暂时不能服用 口服剂型时,用于替代口服剂型,主要用于治疗全身性发作,表现为失神性发作、 肌肉抽搐性发作、强直-阵挛性发作,以及局灶性和继发性全身性发作。

公司丙戊酸钠注射用浓溶液研发成功后已进行了多国注册申报,分别已在中 国、英国、德国、爱尔兰获得上市许可。截至目前,公司已分别在法国、葡萄牙、 意大利、西班牙、荷兰、沙特阿拉伯、马来西亚、泰国、澳大利亚9个国家提交 注册申请。

三、对公司的影响及风险提示

公司研发的丙戊酸钠注射用浓溶液获得爱尔兰的上市许可,有利于公司在国际市场产品管线的丰富,提升市场的品牌形象,持续拓展国际业务的广度和深度,为国际市场的可持续发展进一步夯实了基础。

公司已开展产品上市销售的前期准备工作,同时受产品的非唯一性、同类产品竞争以及未来公司业务的推广效果、销售规模等因素影响,未来能否产生较大收入具有较大不确定性。产品注册批件的取得在短期内对公司经营业绩不构成重大影响。敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。

特此公告。

四川汇宇制药股份有限公司 董事会 2024年9月5日