

## 浙江天宇药业股份有限公司 关于公司原料药通过 CDE 审评的公告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在虚假记载、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。

浙江天宇药业股份有限公司（以下简称“公司”）马来酸阿伐曲泊帕原料药于近日通过国家药品监督管理局药品审评中心（以下简称“CDE”）审评。现将相关情况公告如下：

### 一、药品基本情况

药品名称：马来酸阿伐曲泊帕

剂型：原料药

注册分类：化学药品 4 类

原料药登记号：Y20230000333

与制剂共同审评审批结果：A

### 二、药品的其他相关情况

马来酸阿伐曲泊帕可用于择期行诊断性操作或者手术的慢性肝病相关血小板较少症的成年患者，慢性肝病患者不得通过服用本品来恢复正常的血小板计数。

公司于 2023 年 6 月向 CDE 递交了马来酸阿伐曲泊帕原料药的药品注册申请并获得受理。马来酸阿伐曲泊帕原料药现已通过 CDE 审评，尚须取得浙江省药品监督管理局 GMP 符合性检查结果为“符合要求”的公示后，方可在国内上市销售。

### 三、对公司的影响及风险提示

根据 CDE 网站公示，截止公告日，该原料药除公司外，国内获得 CDE 技术审评通过的厂家有 14 家。公司马来酸阿伐曲泊帕原料药未完成 GMP 符合性检查，目前正在准备向浙江省药品监督管理局申请对该品种进行 GMP 符合性检查。

由于受市场环境变化等因素影响，马来酸阿伐曲泊帕原料药的国内上市销售时间尚存在不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

特此公告。

浙江天宇药业股份有限公司董事会

二〇二五年一月二十七日