上海医药集团股份有限公司

关于阿立哌唑片获得菲律宾药品注册证书的公告

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")下属上海上药中西制药有限公司(以下简称"上药中西")生产的阿立哌唑片(以下简称"该药品")收到菲律宾食品药品监督管理局颁发的药品注册证书,该药品获得批准上市。

一、药品基本情况

药品名称: 阿立哌唑片

剂型: 片剂

规格: 10 mg

注册分类: 化学药品

申请事项:新产品上市

生产厂家:上海上药中西制药有限公司

注册证号: DRP-16802

二、药品相关的信息

阿立哌唑片是一种抗精神病药物,主要用于治疗精神分裂症和双相情感障碍的躁狂发作,也可作为抑郁症的辅助治疗药物。由美国百时美-施贵宝公司和日本大冢公司研发,2002年11月首次获得美国FDA批准上市(商品名 Abilify®)。2004年10月,上药中西的阿立哌唑片在国内获批上市;2021年3月,阿立哌唑片及阿立哌唑胶囊的5mg规格通过了仿制药一致性评价。截至本公告日,公司针对该药品在菲律宾的上市投入注册相关费用约人民币5万元。

三、药品市场竞争情况

截至本公告日,在菲律宾境内阿立哌唑片主要有 OTSUKA PHARM, ZYDUS PHILS. INC., MULTICARE PHARM 等其他 5 家销售商。

IQVIA 数据库显示,2024年菲律宾市场阿立哌唑片(10 mg)合计销售额为239万美元。

四、对上市公司影响及风险提示

本次阿立哌唑片(10 mg)获得菲律宾食品药品监督管理局的药品注册批文,标志着公司具备了在菲律宾市场销售该药品的资格,对公司拓展海外市场带来积极影响,并积累了宝贵的经验。

因受海外市场政策环境变化、汇率波动、市场竞争等不确定因素影响,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 二零二五年九月十三日