证券代码: 603707 证券简称: 健友股份 公告编号: 2025-082

债券代码: 113579 债券简称: 健友转债

南京健友生化制药股份有限公司 关于那屈肝素钙注射液通过 仿制药质量和疗效一致性评价的公告

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。

南京健友生化制药股份有限公司(以下简称"健友股份"或"公司")于近日收到国家药品监督管理局(以下简称"NMPA")签发的那屈肝素钙注射液 0.3ml: 3075A X a I U (药品批准文号: 国药准字 H20194077)和 0.6ml: 6150A X a I U (药品批准文号: 国药准字 H20191005)药品补充申请批准通知书,该产品获批通过仿制药质量和疗效一致性评价。现将相关情况公告如下:

- 一、药品的基本情况
- (一) 药品名称: 那屈肝素钙注射液
- (二) 适应症:

在外科手术中,用于静脉血栓形成中度或高度危险的情况,预防静脉血栓栓塞性疾病。治疗已形成的深静脉血栓。联合阿司匹林用于不稳定性心绞痛和非Q波性心肌梗死急性期的治疗。在血液透析中预防体外循环中的血凝块形成。

- (三)剂 型:注射剂(预灌封注射器产品)
- (四) 规格: 0.3ml: 3075A X aIU, 0.6ml: 6150A X aIU
- (五)原药品批准文号: 国药准字 H20194077, 国药准字 H20191005
- (六)申请人:南京健友生化制药股份有限公司
- 二、药品其他相关情况

公司于近日收到 NMPA 的通知,公司向国家药品监督管理局药品审评中心 (CDE)申报的补充申请那屈肝素钙注射液,0.3ml: 3075A X aIU 和 0.6ml: 6150A

XaIU 获批通过仿制药质量和疗效一致性评价。

那屈肝素钙注射液,0.3ml: 3075A X aIU 和 0.6ml: 6150A X aIU 参比制剂,商品名为速碧林 FRAXIPARINE,0.3ml: 3075A X aIU,WHO 单位(即 0.3ml: 2850A X aIU,欧洲药典单位)和 0.6ml: 6150A X aIU,WHO 单位(即 0.6ml: 5700A X aIU,欧洲药典单位),为 Aspen Pharma Trading Limited(简称 Aspen)持有,于 1994 年 04 月 08 日批准进口,注册证号分别为国药准字 HJ20181135和国药准字 HJ20181137。

经查询,国内目前有包括常州千红生化、深圳赛保尔生物、天津生物化学、河北常山生化、天津红日药业、兆科药业(合肥)、烟台东诚北方和健友股份共8家那屈肝素钙注射液仿制药上市。截至目前,公司一致性评价相关项目已投入研发费用约人民币2,355.94万元。

三、对公司的影响

根据国家相关政策规定,通过一致性评价的药品品种在医保支付及医疗机构 采购等领域将获得更大的支持力度;同时,通过一致性评价的产品将具备参加国 家药品集中采购的资格。公司那屈肝素钙注射液通过一致性评价,有利于扩大该 产品的市场销售,提高市场竞争力。

四、风险提示

公司高度重视药品研发,严格控制药品研发、生产、销售环节的质量和安全。但产品的生产和销售容易受国家政策、市场环境等不确定因素的影响,有可能存在销售不达预期等情况。敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。

特此公告。

南京健友生化制药股份有限公司董事会 2025年11月07日