中国医药健康产业股份有限公司 关于子公司药品通过仿制药一致性评价的公告

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法律责任。

近日,中国医药健康产业股份有限公司(以下简称"公司")下属全资子公 司海南通用康力制药有限公司(以下简称"康力药业")收到国家药品监督管理 局(以下简称"国家药监局")核准签发的两份注射用更昔洛韦(以下简称"该 药品")《药品补充申请批准通知书》,该药品通过仿制药质量和疗效一致性评 价。现将有关情况公告如下:

一、药品补充申请批准通知书基本信息

药品名称:注射用更昔洛韦

受理号: CYHB2450530、CYHB2450531

证书编号: 2025B05581、2025B05580

剂型:注射剂

规格: 0.25g、0.5g

注册分类: 化学药品

上市许可持有人:海南通用康力制药有限公司

审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》、《国务院关于改革药品医 疗器械审评审批制度的意见》(国发「2015」44号)、《关于仿制药质量和疗效 一致性评价工作有关事项的公告》(2017年第100号)和《国家药监局关于开展 化学药品注射剂仿制药质量和疗效一致性评价工作的公告》(2020年第62号)的 规定, 经审查, 本品通过仿制药质量和疗效一致性评价。

二、药品其他相关情况

- (一)注射用更昔洛韦主要适用于治疗危及生命或视觉的免疫缺陷患者的巨 细胞病毒感染,以及预防器官移植病人的巨细胞病毒感染。
 - (二) 国家药监局于2024年10月受理该药品的补充申请。

- (三)截至本公告披露日,该药品累计投入约394万元人民币(未经审计)。
- (四) 药品市场情况介绍

经查询国家药监局网站显示,截至本公告披露日,国内已有海南普利制药股份有限公司、扬子江药业集团有限公司、武汉普生制药有限公司、海南倍特药业有限公司等 17 个生产厂家通过该药品的一致性评价。

根据第三方米内网数据库查询显示,该药品 2024 年国内公立医院及公立基 层医疗终端销售额约为 2.59 亿元。康力药业 2024 年未销售该药品。

三、对上市公司的影响及风险提示

根据国家相关政策,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。康力药业的注射用更昔洛韦通过仿制药质量和疗效一致性评价,有助于提升该药品的市场竞争力。

受国家政策、市场环境等不确定因素影响,该药品未来可能存在销售不达预期等情况,敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

中国医药健康产业股份有限公司董事会 2025年11月22日