四川汇宇制药股份有限公司 关于自愿披露全资子公司获得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。

四川汇字制药股份有限公司(以下简称"公司")英国全资子公司 Seacross Pharmaceuticals Ltd. 于 4 月 7 日收到英国药品和健康产品管理局(以下简称"英国药监局")批准核发的公司产品左乙拉西坦注射用浓溶液《药品注册证书》,药品批准文号: PL 41013/0028。现将相关情况公告如下:

一、药品基本情况

药品名称	左乙拉西坦注射用浓溶液
剂型	注射剂
规格	5m1:500m1
适应症	用于成人及4岁以上儿童癫痫患者部分性发作(伴或不伴继发性 全面性发作)的治疗。 本品可在患者暂时无法应用口服制剂时替代给药。
申请人	Seacross Pharmaceuticals Ltd.
受理号	n/a
药品批准文号	PL 41013/0028

二、对公司的影响及风险提示

公司已开展新药上市前期销售的相关准备工作,但具体销售情况

可能受到市场环境变化、销售渠道等诸多因素影响,具有不确定性。 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。

四川汇字制药股份有限公司 董事会 2022年4月9日