

证券代码：002019

证券简称：亿帆医药

公告编号：2024-028

亿帆医药股份有限公司 关于获得药品注册证书的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露的内容真实、准确、完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

亿帆医药股份有限公司（以下简称“公司”）全资子公司辽宁亿帆药业有限公司于2024年4月23日收到国家药品监督管理局核准签发的尼莫地平注射液《药品注册证书》。现将相关情况公告如下：

一、药品注册证书主要信息

- 药品名称：尼莫地平注射液
- 剂型：注射剂
- 申请事项：药品注册（境内生产）
- 注册分类：化学药品4类
- 规格：50ml：10mg
- 药品受理号：CYHS2201900
- 证书编号：2024S00625
- 药品批准文号：国药准字H20243542
- 药品批准文号有效期：至2029年04月16日
- 上市许可持有人：辽宁亿帆药业有限公司
- 生产企业：辽宁亿帆药业有限公司
- 审批结论：根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定，经审查，本品符合药品注册的有关要求，批准注册，发给药品注册证书。

二、产品简介

尼莫地平注射液适用于预防和治疗动脉瘤性蛛网膜下腔出血后脑血管痉挛引起的缺血性神经损伤。

公司于2022年10月向国家药品监督管理局药品审评中心递交了药品上市许可申请，于2022年11月获得受理，并于2024年4月收到尼莫地平注射液《药

品注册证书》，本次尼莫地平注射液以化学药品注册分类 4 类获批上市，标志着此产品视同通过仿制药化学药品注射剂仿制药质量和疗效一致性评价（以下简称“一致性评价”）。

截至本报告披露日，除公司外，中国境内有多家企业获批，其中 4 家（视同）通过仿制药一致性评价，1 家企业处于一致性评价审评阶段，10 家企业处于报产阶段（新注册分类仿制药）。

根据米内网数据显示，2022年度，尼莫地平注射剂国内市场规模约4.46亿元。

截至本报告披露日，公司对尼莫地平注射液的研发投入约375.86万元。

三、对公司的影响及风险提示

本次《药品注册证书》的取得，丰富了公司产品的种类，将进一步提升公司在药品领域的综合竞争力，其上市销售对公司业绩将产生积极影响。上述产品的具体经营情况受国家政策、市场竞争环境等因素影响，具有不确定性。敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

亿帆医药股份有限公司董事会

2024 年 4 月 25 日