

证券代码：600488

证券简称：津药药业

编号：2024-060

津药药业股份有限公司

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个别及连带责任。

近日，津药药业股份有限公司（以下简称“公司”）子公司湖北津药药业股份有限公司（以下简称“湖北津药”）收到国家药品监督管理局核准签发的盐酸林可霉素注射液（以下简称“本品”）的《药品补充申请批准通知书》，批准本品通过仿制药质量和疗效一致性评价（以下简称“一致性评价”）。现将相关情况公告如下：

一、通过一致性评价的基本情况

药品名称	盐酸林可霉素注射液
剂型	注射剂
注册分类	化学药品
药品注册标准编号	YBH24432024
规格	2ml:0.6g（按 $C_{18}H_{34}N_2O_6S$ 计）
受理号	CYHB2350921
通知书编号	2024B04702
原药品批准文号	国药准字 H42020017
申请内容	注射剂仿制药质量和疗效一致性评价
上市许可持有人	名称：湖北津药药业股份有限公司 地址：湖北省襄阳市汉江北路 99 号
生产企业	名称：湖北津药药业股份有限公司 地址：湖北省襄阳市汉江北路 99 号
审批结论	经审查，本品通过仿制药质量和疗效一致性评价。

二、其他相关情况

盐酸林可霉素注射液适用于由链球菌、肺炎球菌和葡萄球菌等敏感菌株引起的严重感染。湖北津药于 2023 年 12 月向国家药品监督管理局药品审评中心提交盐酸林可霉素注射液一致性评价补充申请并获受理。截至目前，湖北津药在盐酸林可霉素注射液项目上已累计投入研发费用约 570 万元。

三、同类药品市场情况

根据米内网全国放大版的医院数据（含城市公立医院、县级公立医院、城市社区医院、乡镇卫生院）显示，2022 年、2023 年盐酸林可霉素注射液国内销售额分别为 5,868 万元、7,490 万元。

四、影响及风险提示

根据国家相关政策规定，对于通过一致性评价的药品品种，在医保支付方面予以适当支持，医疗机构应优先采购并在临床中优先选用。湖北津药盐酸林可霉素注射液通过一致性评价，有利于提升该药品的市场竞争力。由于药品研发、生产和销售容易受到国家政策、市场环境等因素影响，具有较大不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

特此公告。

津药药业股份有限公司董事会

2024 年 10 月 15 日