

广东泰恩康医药股份有限公司

关于全资子公司收到药品注册受理通知书的公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容的真实、准确和完整，没有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏。

广东泰恩康医药股份有限公司（以下简称“公司”）全资子公司安徽泰恩康制药有限公司于近日收到国家药品监督管理局（以下简称“国家药监局”）签发的硫酸氨基葡萄糖胶囊境内生产药品注册上市许可申请《受理通知书》，国家药监局根据《中华人民共和国行政许可法》第三十二条的规定，对上述药品的药品注册上市许可申请进行了审查，决定予以受理。现将相关情况公告如下：

一、申请注册药品的基本情况

受理号：CYHS2502208

药品名称：硫酸氨基葡萄糖胶囊

申请事项：境内生产药品注册上市许可

许可药品注册分类：化学药品 4 类

规格：0.25g（以硫酸氨基葡萄糖计）或 0.314g（以氯化钠硫酸氨基葡萄糖计）

申请人：安徽泰恩康制药有限公司

审核结论：根据《中华人民共和国行政许可法》第三十二条的规定，经审查，决定予以受理。

二、药品相关情况简介

硫酸氨基葡萄糖胶囊适用于原发性及继发性骨关节炎。硫酸氨基葡萄糖胶囊原研药于 1982 年在意大利获批上市，1996 年在中国获批上市。2018 年国家药品监督管理局根据《处方药与非处方药分类管理办法（试行）》的规定，将该药品由处方药转换为非处方药。

根据米内网数据显示，氨基葡萄糖 2024 年国内城市和县级公立医院、城市

和网上药店、城市社区医院和乡镇卫生院的销售金额约 33.62 亿元人民币。

三、同类药品情况

经查询国家药监局网站数据，截至目前硫酸氨基葡萄糖胶囊在国内共有 13 家企业获得药品注册证书。

四、对公司的影响及风险提示

根据国家相关法规规定，上述药品已获得注册申请受理，报送国家药监局药品审评中心进行审评审批。上述药品获得受理通知书对公司近期业绩不会产生影响，相关药品的注册批件取得时间和结果均具有不确定性。

公司将积极推进该项目进展并对该项目的后续进展情况及时履行信息披露义务，敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

五、备查文件

1、《受理通知书》。

特此公告。

广东泰恩康医药股份有限公司

董事会

2025 年 6 月 20 日