北京福元医药股份有限公司 关于兰索拉唑肠溶胶囊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 担法律责任。

近日,北京福元医药股份有限公司(以下简称"公司")收到了 国家药品监督管理局(以下简称"国家药监局")颁发的兰索拉唑肠 溶胶囊(规格: 15mg; 30mg) (以下简称"该药品") 《药品注册证 书》(证书编号: 2025S02336、2025S02337), 批准该药品生产。现 将相关情况公告如下:

一、药品注册证书主要内容

药品名称	药品通用名称: 兰索拉唑肠溶胶囊 英文名/拉丁名: Lansoprazole Enteric Capsules
剂型	胶囊剂
注册分类	化学药品4类
规格	15mg; 30mg
药品批准文号	国药准字H20254989; 国药准字H20254990
药品注册标准编号	YBH17462025
处方药/非处方药	处方药
申请事项	药品注册 (境内生产)
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。质量标准、说明书、标签及生产工艺照所附执行。药品生产 企业应当符合药品生产质量管理规范要求方可 生产销售。
上市许可持有人	北京福元医药股份有限公司
生产企业	北京福元医药股份有限公司

二、药品相关信息

由 Takeda 研制的兰索拉唑肠溶胶囊,最早于 1990 年 12 月 31 日 获法国批准上市,1996 年 12 月 6 日,经国家药品监督管理局批准, 兰索拉唑肠溶胶囊在国内上市,用于胃溃疡、十二指肠溃疡、反流性 食管炎、卓-艾综合征(Zollinger-Ellison 症候群)、吻合口溃疡。

公司于 2024 年 4 月 25 日获得申报受理通知书,并于近日获得国家药监局批准。根据国家相关政策规定,本次获得《药品注册证书》,为视同通过一致性评价。

截至本公告日,公司针对该药品累计研发投入为人民币 583.23 万元(未经审计)。

三、同类药品的市场状况

米内网数据显示,2024年中国三大终端六大市场兰索拉唑(口服剂型:胶囊剂、片剂)的销售额约为100,571万元,其中城市公立医院和县级公立医院销售额为73,807万元,城市社区中心和乡镇卫生院销售额为16,080万元,城市实体药店和网上药店销售额为10,684万元。

四、对公司的影响及风险提示

该药品获得《药品注册证书》,将进一步丰富公司产品线,有助

于提升公司产品的市场竞争力。但药品的销售情况可能受到国家政策、 市场环境变化等因素影响,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。

北京福元医药股份有限公司董事会 2025年8月1日