

股票简称：华海药业

股票代码：600521

公告编号：临 2025-096 号

债券简称：华海转债

债券代码：110076

浙江华海药业股份有限公司

关于制剂产品盐酸双环胺片获得美国 FDA 批准文号 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，浙江华海药业股份有限公司（以下简称“公司”）收到下属子公司普霖斯通制药有限公司的通知，其向美国食品药品监督管理局（以下简称“美国 FDA”）申报的盐酸双环胺片的新药简略申请（ANDA，即美国仿制药申请）已获得批准，现将相关情况公告如下：

一、药品的基本情况

- 1、药物名称：盐酸双环胺片
- 2、ANDA 号：218310
- 3、剂型：片剂
- 4、规格：20 mg
- 5、申请事项：ANDA（美国新药简略申请）
- 6、申请人：普霖斯通制药有限公司（Prinston Pharmaceutical, Inc.）

二、药物的其他相关情况

盐酸双环胺片主要用于治疗功能性肠易激综合征。盐酸双环胺片由 ALLERGAN SALES LLC 研发，于 1984 年 10 月在美国上市。当前，美国境内，盐酸双环胺片主要生产商有 ANNORA、AUROBINDO、BIONPHARMA 等。2024 年该药品美国市场销售额约 1,760 万美元（数据来源于 IQVIA）

截至目前，公司在盐酸双环胺片项目上已投入研发费用约 700 万元人民币。

本次盐酸双环胺片获得批准标志着公司具备了在美国市场销售上述产品的资格，有利于公司不断扩大美国市场销售和强化产品供应链，丰富产品梯队，提升公司产品的市场竞争力，对公司的经营业绩产生积极的影响。

敬请广大投资者理性投资，注意投资风险。

特此公告。

浙江华海药业股份有限公司

董 事 会

二零二五年八月二十八日