

证券代码: 688658

证券简称: 悦康药业

公告编号: 2022-048

悦康药业集团股份有限公司

关于自愿披露注射用奥美拉唑钠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、准确性和完整性依法承担法律责任。

近日，悦康药业集团股份有限公司（以下简称“公司”）收到国家药品监督管理局核准签发的关于注射用奥美拉唑钠（40mg）《药品补充申请批准通知书》（通知书编号：2022B03882），该药品通过仿制药质量和疗效一致性评价。

一、上述药品的基本情况

药品名称：注射用奥美拉唑钠

剂型：注射剂

规格：40mg（按 $C_{17}H_{19}N_3O_3S$ 计）

注册分类：化学药品

原批准文号：国药准字 H20059354

上市许可持有人：悦康药业集团股份有限公司

审批结论：根据《中华人民共和国药品管理法》、《国务院关于改革药品医疗器械审评审批制度的意见》（国发〔2015〕44号）、《关于仿制药质量和疗效一致性评价工作有关事项的公告》（2017年第100号）和《国家药监局关于开展化学药品注射剂仿制药质量和疗效一致性评价工作的公告》（2020年第62号）的规定，经审查，本品通过仿制药质量和疗效一致性评价。

二、药品的相关信息

奥美拉唑是首个上市的质子泵抑制剂，通过抑制胃壁细胞 H^+-K^+-ATP 酶的

活性而抑制胃酸分泌。注射用奥美拉唑钠至今已在临床应用超过 20 年，临床应用循证丰富，已被国内外多部权威指南或专家共识推荐作为消化道溃疡的首选药物之一。经米内网查询，2021 年中国（城市公立）样本医院年度销售趋势显示注射用奥美拉唑钠销售额为 248,416 万元。

三、对公司的影响

注射用奥美拉唑钠通过仿制药一致性评价，是公司研发、生产及质量管理体系等综合实力的体现。有利于扩大公司产品的市场份额，提升市场竞争力。同时为公司后续一致性评价产品研究积累了丰富的经验，进一步提升了公司整体研发水平和研发能力。

四、风险提示

因受国家政策、市场环境等因素影响，上述药品的销售收入可能存在不达预期等情形，具有较大不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

特此公告。

悦康药业集团股份有限公司董事会

2022 年 9 月 23 日