

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告之內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示概不就因本公告全部或任何部分內容而產生或倚賴該等內容而引致之任何損失承擔任何責任。



YiChang HEC ChangJiang Pharmaceutical Co., Ltd.

宜昌東陽光長江藥業股份有限公司

(在中華人民共和國註冊成立之股份有限公司)

(股份代號：01558)

自願性公告

艾司奧美拉唑鎂腸溶膠囊獲批准上市

本公告為宜昌東陽光長江藥業股份有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」)刊發之自願性公告。

本公司董事會(「董事會」)欣然宣佈，本公司從廣東東陽光藥業有限公司收購之產品艾司奧美拉唑鎂腸溶膠囊(20 mg及40 mg)(「該產品」)已獲中國國家藥品監督管理局審批完畢並獲准上市。後續通過補充申請，該產品的上市許可持有人將變更為本公司或本公司的控股子公司。

藥品名稱(中文)	艾司奧美拉唑鎂腸溶膠囊	
藥品名稱(英文)	Esomeprazole magnesium Enteric-Coated Capsules	
劑型	膠囊	膠囊
規格	20 mg	40 mg
註冊分類	化學藥品3類	化學藥品3類
受理號	CYHS1700282 粵	CYHS1700283 粵
藥品批准文號	國藥准字H20203210	國藥准字H20203211
辦理狀態	制證完畢 — 待發批件	制證完畢 — 待發批件

艾司奧美拉唑為質子泵抑制劑類抑酸藥物，主要用於治療反流性食管炎等胃酸相關性疾病。與其它類別質子泵抑制劑藥物相比，艾司奧美拉唑具有起效更快、抑酸效果更持久等特點。根據艾美仕中國市場數據，二零一九年艾司奧美拉唑的銷售額約為4.9億美元，過去三年複合增長率達24%，佔質子泵抑制劑總銷售額的19%。

該產品獲批上市後即為視同通過仿製藥質量和療效一致性評價的產品，且為中國首家且獨家通過上述認證的仿製藥品種，具有可觀的市場潛力。該產品的獲批上市進一步豐富了本集團產品線，也將為患者提供更多質價雙優的用藥選擇。同時，本集團也將持續推進新產品研發管線的進程，致力於補充尚未滿足的臨床用藥需求。

本公告為本公司刊發之自願性公告，目的是使投資者瞭解本集團最新業務發展情況，並不含有關於使用任何藥物、外科設備、治療或口服產品的廣告或意圖。

代表董事會
宜昌東陽光長江藥業股份有限公司
董事長
唐新發

中國，湖北

二零二零年五月二十六日

於本公告日期，董事會成員包括執行董事蔣均才先生、王丹津先生、陳燕桂先生和李爽先生；非執行董事唐新發先生和黃翊先生；及獨立非執行董事唐建新先生、付海亮先生和趙大堯先生。