

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份內容而產生或因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

鹽酸度洛西汀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鹽酸度洛西汀腸溶膠囊(20mg、30mg及60mg)(「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。該產品的上市許可持有人為本公司之全資子公司東莞市陽之康醫藥有限責任公司(「陽之康」)。

藥品名稱(中文)	鹽酸度洛西汀腸溶膠囊	鹽酸度洛西汀腸溶膠囊	鹽酸度洛西汀腸溶膠囊
藥品名稱(英文)	Duloxetine Hydrochloride Enteric Capsules	Duloxetine Hydrochloride Enteric Capsules	Duloxetine Hydrochloride Enteric Capsules
劑型	膠囊	膠囊	膠囊
規格	20mg	30mg	60mg
註冊分類	化學藥品4類	化學藥品4類	化學藥品4類
受理號	CYHS1800376國	CYHS1800377國	CYHS1800378國
藥品批准文號	國藥准字H20203727	國藥准字H20203728	國藥准字H20203729
證書編號	2020S00915	2020S00916	2020S00917
上市許可持有人	陽之康	陽之康	陽之康

度洛西汀用於治療抑鬱症，也可以用作其他精神疾病如焦慮的治療。度洛西汀是一種選擇性5-羥色胺(5-HT)和去甲腎上腺素(NE)雙重再攝取抑制劑(SNRI)，能夠有效地改善抑鬱症狀和軀體症狀，緩解患者的病情。

度洛西汀是《國家基本醫療保險、工傷保險和生育保險藥品目錄》二零二零年版中乙類品種。根據艾美仕中國市場數據，二零一九年度洛西汀的銷售額約為8,838.6萬美元，較二零一八年增長約25.7%，是抑鬱症治療領域的主要用藥品種之一。

該產品具有良好的臨床應用價值和市場前景，上市後將成為本公司在神經系統疾病治療領域的產品之一，在進一步豐富本集團的產品組合的同時，也為廣大患者提供質價雙優的用藥選擇。

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
二零二一年一月五日

於本公告日期，董事會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、趙大堯先生、向凌女士和李學臣先生。