

香港交易及結算所有限公司和香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部分內容而產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



上海醫藥集團股份有限公司

Shanghai Pharmaceuticals Holding Co., Ltd.*

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代碼：02607)

海外監管公告

本公告乃根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則第 13.10B 條而作出。
茲載列上海醫藥集團股份有限公司(「本公司」)在上海證券交易所網站(<http://www.sse.com.cn>)
刊登的《上海醫藥集團股份有限公司關於注射用帕瑞昔布鈉獲得批准生產的公告》僅供參閱。

承董事會命

上海醫藥集團股份有限公司

周 軍

董事長

中國上海，2021 年 7 月 15 日

於本公告日期，本公司的執行董事為左敏先生、李永忠先生及沈波先生；非執行董事為周軍先生、葛大維先生及李安女士；以及獨立非執行董事為蔡江南先生、洪亮先生、顧朝陽先生及霍文遜先生。

* 僅供識別

证券代码：601607
债券代码：155006

证券简称：上海医药
债券简称：18上药01

公告编号：临2021-064

上海医药集团股份有限公司

关于注射用帕瑞昔布钠获得批准生产的公告

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，上海医药集团股份有限公司（以下简称“上海医药”或“公司”）下属全资子公司上药东英（江苏）药业有限公司（以下简称“上药东英”）的注射用帕瑞昔布钠（以下简称“该药品”）收到国家药品监督管理局（以下简称“国家药监局”）颁发的《药品注册证书》（证书编号：2021S00758），该药品获得批准生产。

一、该药品基本情况

药物名称：注射用帕瑞昔布钠

剂型：注射剂

规格：20mg

注册分类：化学药品 4 类

批件号：国药准字 H20213562

审批结论：符合药品注册的有关要求，批准注册，发给药品注册证书。

二、该药品相关的信息

注射用帕瑞昔布钠主要用于手术后疼痛的短期治疗。最早由辉瑞研发，于 2002 年在欧洲上市。2019 年 10 月，上药东英就该药品向国家药监局提出注册上市申请，并获受理。截至本公告日，公司针对该药品已投入研发费用约人民币 1,837 万元。

截至本公告日，中国境内该药品的主要生产厂家为湖南科伦制药有限公司、齐鲁制药有限公司、江苏奥赛康药业有限公司、南京正大天晴制药有限公司等。

IQVIA 数据库显示，2020 年注射用帕瑞昔布钠医院采购金额为人民币 218,951 万元。

三、对上市公司影响及风险提示

根据国家相关政策，按新注册分类获批仿制药的品种在医保支付及医疗机构采购等领域将获得更大的支持力度。因此上药东英的注射用帕瑞昔布钠获得批准生产，有利于扩大该药品的市场份额，提升市场竞争力，同时为公司后续产品开展仿制药申报积累了宝贵的经验。

因受国家政策、市场环境等不确定因素影响，该药品可能存在销售不达预期等情况，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。

上海医药集团股份有限公司

董事会

二零二一年七月十五日