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份內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



(於中華人民共和國註冊成立之股份有限公司)

(H股股份代碼: 0874)

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 條而作出的。茲刊載廣州白雲山醫藥集團股份有限公司(「本公司」)在上海證券交易所網站(www.sse.com.cn)刊登的本公司關於分公司藥品通過仿製藥一致性評價的公告之中文全文,僅供參考。

廣州白雲山醫藥集團股份有限公司 董事會

中國廣州,2021年12月27日

於本公告日,本公司董事會成員包括執行董事李楚源先生、楊軍先生、程寧女士、劉菊妍女士、張春波先生、吳長海先生與黎洪先生,及獨立非執行董事黃顯榮先生、王衛紅女士、陳亞進先生與黃民先生。

广州白云山医药集团股份有限公司

关于分公司药品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、准确性和完整性承担个别及连带责任。

2021年12月24日,广州白云山医药集团股份有限公司("本公司") 分公司广州白云山医药集团股份有限公司白云山制药总厂("白云山制药总 厂") 收到国家药品监督管理局签发的《药品补充申请批准通知书》(通知 书编号: 2021B04719), 诺氟沙星胶囊已通过仿制药质量和疗效一致性评价。 现将有关情况公告如下:

一、药品的基本情况

- 1、药品名称: 诺氟沙星胶囊
- 2、受理号: CYHB2050313
- 3、剂型:胶囊剂
- 4、规格: 0.1g
- 5、注册分类: 化学药品
- 6、上市许可持有人名称:广州白云山医药集团股份有限公司白云山制 药总厂, 地址: 广州市白云区同和街云祥路 88 路
- 7、生产企业:广州白云山医药集团股份有限公司白云山制药总厂,地 址:广州市白云区同和街云祥路88路
 - 8、原药品批准文号: 国药准字 H44021524

- 9、申请内容: 1、仿制药质量与疗效的一致性评价; 2、变更药品处方中已有药用要求的辅料; 3、改变影响药品质量的生产工艺; 4、修改药品注册标准。
- 10、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)和《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)的规定,经审查,本品视同通过仿制药质量和疗效一致性评价。同意本品处方与生产工艺的变更,以及质量标准的修订。

二、该药品的相关信息

白云山制药总厂的诺氟沙星胶囊于1987年10月21日在国内正式上市, 并于2020年5月22日向国家药品监督管理局递交一致性评价申请,于2020 年6月1日获得受理。

诺氟沙星为第三代喹诺酮类抗生素,具广谱抗菌作用,尤其对需氧革 兰阴性杆菌的抗菌活性高,临床用于敏感菌所致的尿路感染、淋病、前列 腺炎、肠道感染和伤寒及其他沙门菌感染。

目前中国境内上市的诺氟沙星胶囊的生产厂家还包括四川科伦药业股份有限公司、石药集团欧意药业有限公司、云南白药集团股份有限公司等。根据米内网数据显示,2020年诺氟沙星胶囊在中国公立医院和城市零售药店的销售额分别为人民币 2,872 万元和人民币 17,763 万元。

截至本公告日,白云山制药总厂针对该药品一致性评价已投入研发费用约人民币 693.73 万元 (未经审计)。该药品系白云山制药总厂药品生产储备,未投入生产和销售。

三、影响与风险提示

白云山制药总厂的诺氟沙星胶囊通过仿制药一致性评价,保留了该药品的生产权利,有利于丰富其产品规模。由于药品研发、生产和销售容易受到国家政策、市场环境等因素影响,具有较大不确定性,敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。

特此公告。

广州白云山医药集团股份有限公司董事会 2021年12月27日