

证券代码：605199

证券简称：葫芦娃

公告编号：2025-005

海南葫芦娃药业集团股份有限公司 关于获得注射用艾司奥美拉唑钠药品注册证书的公告

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法律责任。

海南葫芦娃药业集团股份有限公司（以下简称“公司”）近日收到国家药品监督管理局（以下简称“国家药监局”）核准签发的关于注射用艾司奥美拉唑钠的《药品注册证书》。现将有关情况公告如下：

一、药品基本情况

药物名称：注射用艾司奥美拉唑钠

剂型：注射剂

注册分类：化学药品 4 类

规格：20mg、40mg（按 $C_{17}H_{19}N_3O_3S$ 计）

上市许可持有人：海南葫芦娃药业集团股份有限公司

受理号：CYHS2302080、CYHS2302081

药品批准文号：国药准字 H20253142、国药准字 H20253143

审批结论：根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定，经审查，本品符合药品注册的有关要求，批准注册，发给药品注册证书。质量标准、说明书、标签及生产工艺照所附执行。药品生产企业应当符合药品生产质量管理规范要求方可生产销售。

二、药品研发及相关

艾司奥美拉唑钠是由瑞典阿斯利康制药公司（AstraZeneca AB）研制，其口服制剂最早于 2000 年在瑞典上市，注射剂型则在 2003 年上市。目前，该药品已在欧洲多国如英国、法国、德国、爱尔兰等上市，并于 2007 年在中国批准上市。根据国家药品监督管理局网站显示，除公司外，国内还有正大天晴药业集团股份有限公司、齐鲁制药（海南）有限公司、扬子江药业集团有限公司等企业获批上市。

注射用艾司奥美拉唑钠适应症为：1、作为当口服疗法不适用时，胃食管反流病的替

代疗法。2、用于口服疗法不适用的急性胃或十二指肠溃疡出血的低危患者(胃镜下 Forrest 分级 IIc-III)。3、用于降低成人胃和十二指肠溃疡出血内镜治疗后再出血风险。4、预防重症患者应激性溃疡出血。

公司获批的该药品按照与参比制剂质量和疗效一致的技术要求审评并获批，批准后视同通过仿制药质量和疗效一致性评价。

截至目前，公司对该产品已累计投入研发费用人民币 733.39 万元（未经审计）。

三、投资风险

公司高度重视药品研发，并严格控制药品研发、制造及销售环节的质量及安全。上述药品获得《药品注册证书》，将进一步丰富公司产品线，对公司的发展起到积极作用。由于医药行业的特点，药品的前期研发以及产品从研制到投产的周期长、环节多，而且药品获得证书后生产和销售也容易受到国家政策、市场环境变化等影响，药品的销售业绩存在不确定性。敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

海南葫芦娃药业集团股份有限公司董事会

2025 年 1 月 22 日