

证券代码：688513

证券简称：苑东生物

公告编号：2023-029

成都苑东生物制药股份有限公司

关于自愿披露阿立哌唑口服溶液获得 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、准确性和完整性依法承担法律责任。

成都苑东生物制药股份有限公司（以下简称“公司”）于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《药品注册证书》，现将相关情况公告如下：

一、药品基本情况

药品名称：阿立哌唑口服溶液

剂型：口服溶液剂

规格：（1）150ml:150mg （2）50ml:50mg

注册分类：化学药品 3 类

药品有效期：12 个月

上市许可持有人：成都苑东生物制药股份有限公司

生产企业：华北制药股份有限公司

药品注册标准编号：YBH10732023

受理号：CYHS2200103 国、CYHS2200104 国

证书编号：2023S01244、2023S01245

药品批准文号：国药准字 H20234013、国药准字 H20234014

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、药品的其他相关情况

阿立哌唑口服溶液主要成份为阿立哌唑，主要适应症为用于13~17岁青少年和成人的精神分裂症。

阿立哌唑口服溶液最早由日本大冢开发，2004年4月在欧盟获批上市，2004年12月在美国批准上市，2009年1月在日本批准上市，商品名为 ABILIFY®，未进口中国。国家药监局官网显示，国内已有成都康弘、万特制药（海南）、四川大冢、常州四药、上海上药的国产仿制药上市，均视同通过一致性评价。

三、对公司的影响及风险提示

公司阿立哌唑口服溶液按化学药品3类注册申报，本次为两个规格获批，获批后视为通过一致性评价。该药品获批，标志着公司具备在国内市场销售该药品的资格，进一步丰富了公司产品管线，对公司经营发展具有一定的积极作用。

由于该产品目前尚未形成销售，故不会对公司近期业绩产生重大影响。同时受到未来政策变化、市场需求、同类型药品市场竞争等多种因素影响，该产品未来销售具有不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

特此公告。

成都苑东生物制药股份有限公司

董事会

2023年8月4日