上海医药集团股份有限公司

关于富马酸福莫特罗吸入溶液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"公司")下属上海信谊金朱 药业有限公司(以下简称"信谊金朱")的富马酸福莫特罗吸入溶液(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: 2025S01596),该药品获得批准生产。

一、该药品基本情况

药物名称: 富马酸福莫特罗吸入溶液

剂型:吸入制剂

规格: 2ml:20μg(以(C₁₉H₂₄N₂O₄)₂ • C₄H₄O₄ 计)

注册分类: 化学药品 3 类

药品批准文号: 国药准字 H20254361

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。

二、该药品相关的信息

富马酸福莫特罗吸入溶液用于慢性阻塞性肺部疾病(COPD)患者气道阻塞的维持治疗,包括慢性支气管炎和肺气肿,每日两次(早上和晚上),可长期用药。该产品最早由美国 Mylan Specialty L.P.开发,商品名 PERFOROMIST®,于2007年5月获得美国食品药品监督管理局批准在美国上市。2023年6月,信谊金朱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的研发费用约人民币440.55万元。

截至本公告日,中国境内该药品的上市许可持有人包括重庆德润笙医药有限公司(委托生产企业:罗欣安若维他药业(成都)有限公司、潍坊中狮制药有限公

司)、健康元药业集团股份有限公司(委托生产企业:深圳太太药业有限公司、健康元海滨药业有限公司)、上海奥科达医药科技股份有限公司(委托生产企业:山东华鲁制药有限公司)、山东京卫制药有限公司等。

IQVIA 数据库显示, 2024 年中国大陆医院采购富马酸福莫特罗吸入溶液 (2ml:20μg) 金额为人民币 46,155 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。因此信谊金朱的富马酸福莫特罗吸入溶液获 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 二零二五年六月十日