赛隆药业集团股份有限公司 关于子公司获得化学原料药上市申请批准通知书 的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露的内容真实、准确、完整,没有虚 假记载、误导性陈述或重大遗漏。

赛隆药业集团股份有限公司(以下简称"公司")全资子公司湖南赛隆药业 有限公司于近日获得国家药品监督管理局核准签发的普瑞巴林《化学原料药上市 申请批准通知书》,现将相关情况公告如下:

一、原料药基本信息

化学原料药名称: 普瑞巴林

通知书编号: 2024YS00178

登记号: Y20210000955

受理号: CYHS2160512

化学原料药注册标准编号: YBY60372024

有效期: 18个月

包装规格: 2kg/袋

申请事项:境内生产化学原料药上市申请

审批结论:根据《中华人民共和国药品管理法》,经审查,本品符合仿制药 审批的有关规定、批准生产本品。质量标准、包装标签及生产工艺照所附执行。

通知书有效期:至 2029年2月22日

二、其他相关信息

普瑞巴林主要适应症为: 用于治疗带状疱疹后神经痛、纤维肌痛。

三、风险提示

本次获得化学原料药普瑞巴林上市申请批准通知书,将进一步丰富公司原料

药产品管线。具体的生产和销售情况则取决于内外部环境变化等多种因素,存在一定的不确定性,公司将及时根据后续进展履行信息披露义务,敬请广大投资者 谨慎决策,注意防范投资风险。

特此公告!

赛隆药业集团股份有限公司 董事会 2024年3月8日