

证券代码：600216

证券简称：浙江医药

公告编号：临 2021-031

浙江医药股份有限公司关于 左氧氟沙星氯化钠注射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、准确性和完整性承担个别及连带责任。

浙江医药股份有限公司（以下简称“公司”）近日收到国家药品监督管理局核准签发的左氧氟沙星氯化钠注射液 100ml：0.5g 的《药品注册证书》，本品按照化学药品 4 类注册批准，根据国家药监局相关规定视为通过药品质量和疗效一致性评价。现将相关情况公告如下：

一、药品基本情况

药品名称：左氧氟沙星氯化钠注射液

剂型：注射剂

规格：100ml：左氧氟沙星（按 $C_{18}H_{20}FN_3O_4$ 计）0.5g 与氯化钠 0.9g

注册分类：化学药品 4 类

受理号：CYHS1900325 国

药品批准文号：国药准字 H20213510

上市许可持有人：浙江医药股份有限公司

药品生产企业：浙江医药股份有限公司新昌制药厂

申请事项：药品注册（境内生产）

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、药品其他相关情况

左氧氟沙星属于喹诺酮类抗生素，适用于敏感菌所致的呼吸系统感染、泌尿系统感染、生殖系统感染、皮肤软组织感染、肠道感染、败血症及其它感染。

左氧氟沙星最早由第一三共于 1993 年在日本上市，国内目前有第一三共制药（北京）有限公司、山东齐都药业有限公司、福安药业集团宁波天衡制药有限公司、湖南科伦制药有限公司、华夏生生药业（北京）有限公司等 8 家生产企业获

批左氧氟沙星氯化钠注射液。Cortellis 数据库显示，2020 年左氧氟沙星的全球市场规模为 12.63 亿美元。米内数据查询，2020 年左氧氟沙星注射剂国内销售额为 46.58 亿人民币。

公司于 2019 年 5 月向国家药品监督管理局提交药品注册申请（境内生产）并获得受理。截至目前，公司用于开展左氧氟沙星氯化钠注射液项目已累计投入研发费用约 400 万元。2020 年公司乳酸左氧氟沙星制剂销售收入 74927.03 万元。

三、风险提示

公司产品左氧氟沙星氯化钠注射液获批上市有利于该药品未来的市场销售和市场竞争力。因药品的生产和销售受到国家政策、市场环境等因素影响，具有不确定性。敬请广大投资者理性投资，注意投资风险。

特此公告。

浙江医药股份有限公司董事会

2021 年 06 月 22 日