

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部份內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



廣州白雲山醫葯集團股份有限公司
GUANGZHOU BAIYUNSHAN PHARMACEUTICAL HOLDINGS CO., LTD.

(於中華人民共和國註冊成立之股份有限公司)

(H 股股份代碼：0874)

海外監管公告

本公告乃根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則第 13.10B 條而作出的。茲刊載廣州白雲山醫葯集團股份有限公司（「本公司」）在上海證券交易所網站（www.sse.com.cn）刊登的本公司關於子公司獲得藥品補充申請批件的公告之中文全文，僅供參考。

廣州白雲山醫葯集團股份有限公司

董事會

中國廣州，2024 年 4 月 26 日

於本公告日，本公司董事會成員包括執行董事李楚源先生、楊軍先生、程寧女士、劉菊妍女士、張春波先生、吳長海先生與黎洪先生，及獨立非執行董事陳亞進先生、黃民先生、黃龍德先生與孫寶清女士。

广州白云山医药集团股份有限公司 关于子公司获得药品补充申请批件的公告

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。

近日，广州白云山医药集团股份有限公司（以下简称“本公司”）全资子公司广州白云山明兴制药有限公司（以下简称“明兴药业”）收到国家药品监督管理局（以下简称“国家药监局”）签发的《药品补充申请批准通知书》，盐酸多巴胺注射液已按质量与疗效一致性评价申报途径进行补充申请，从而获得国家药监局批准变更相关内容。现将有关情况公告如下：

一、药品的基本情况

药品名称：盐酸多巴胺注射液

通知书编号：2024B01785

受理号：CYHB2350211

剂型：注射剂

规格：2ml:20mg

注册分类：化学药品

上市许可持有人名称：广州白云山明兴制药有限公司，地址：广州市海珠区工业大道北 48 号

生产企业：广州白云山明兴制药有限公司，地址：广州市海珠区工业大道北 48 号

原药品批准文号：国药准字 H44022388

申请内容：申报仿制药质量与疗效一致性评价，同时申请变更：1. 变更处方；2. 变更生产工艺；3. 变更注册标准；4. 修订药品说明书。

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，本品此次申请事项符合药品注册的有关要求，批准以下变更：1. 变更药品处方；2. 变更药品生产工艺；3. 变更药品质量标准；4. 修订药品说明书。

二、该药品的相关信息

明兴药业的盐酸多巴胺注射液于 1982 年获批生产，明兴药业于 2023 年 2 月 10 日向国家药监局递交一致性评价申请，于 2023 年 2 月 22 日获得受理。

盐酸多巴胺注射液适用于心肌梗死、创伤、内毒素败血症、心脏手术、肾功能衰竭、充血性心力衰竭等引起的休克综合征；补充血容量后休克仍不能纠正者，尤其有少尿及周围血管阻力正常或较低的休克。由于本品可增加心排血量，也用于洋地黄和利尿剂无效的心功能不全。

目前中国境内上市的盐酸多巴胺注射液的生产厂家还包括上海禾丰制药有限公司、远大医药（中国）有限公司等。根据米内网数据显示，2022 年盐酸多巴胺注射液在中国公立医院的销售额为人民币 50,681 万元。

截至本公告日，明兴药业针对该药品一致性评价已投入研发费用约人民币 322.86 万元（未经审计）。2023 年度明兴药业该药品的销售收入为

人民币 821.71 万元，约占明兴药业 2023 年度营业收入的 1.50%，约占本公司 2023 年度营业收入的 0.01%。

三、影响与风险提示

本次明兴药业的盐酸多巴胺注射液获得药品补充申请批件，有利于提升该药品的市场竞争力。由于药品研发、生产和销售容易受到国家政策、市场环境等因素影响，具有较大不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

特此公告。

广州白云山医药集团股份有限公司董事会

2024 年 4 月 26 日