北京天坛生物制品股份有限公司 关于所属企业获得《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。

北京天坛生物制品股份有限公司所属成都蓉生药业有限责任公司(以下简称 "成都蓉生") 近日收到国家药品监督管理局签发的《药品注册证书》。具体情况 如下:

一、概况

(一)产品信息

产品 名称	适应症	申报生产获得受理 的时间及受理号	规格	注册 分类	剂型	研发 投入
人血原合	本品主要用于治疗先天性和获得性凝血因子II、VII、IX和X缺乏症(单联或联合缺陷)包括: 1、凝血因子II、VII、IX和X缺乏症,包括血友病B; 2、抗凝剂过量、维生素K缺乏症; 3、因肝脏疾病导致的凝血机制紊乱,肝脏疾病导致的出血患者需要纠正凝血功能障碍时; 4、各种原因所致的凝血酶原时间延长而拟做外科手术患者,但对凝血因子V缺乏者可能无效; 5、治疗已产生因子VIII抑制物的血友病A患者的出血症状; 6、逆转香豆素类抗凝剂诱导的出血。	2019年,受理号: CXSS1900037国	300IU(15ml)/ 瓶	治用物品	注射剂	3092.89 万元

成都蓉生已获得上述产品的药品注册证书,待通过产品的 GMP 符合性检查后 可进行产品的生产、上市和销售。

(二) 同类产品市场情况

1、国内市场情况

生产企业名称	规格	
上海莱士血液制品股份有限公司	100IU/瓶、200IU/瓶、300IU/瓶、400IU/瓶、1000IU/瓶	
华兰生物工程股份有限公司	100IU/瓶、200IU/瓶、300IU/瓶、400IU/瓶、1000IU/瓶	
上海新兴医药股份有限公司	200IU/瓶、300IU/瓶、400IU/瓶	
贵州泰邦生物制品有限公司	艮公司 300IU/瓶	
山东泰邦生物制品有限公司	300IU/瓶	
南岳生物制药有限公司	200IU/瓶、300IU/瓶	
山西康宝生物制品股份有限公司	品股份有限公司 300IU/瓶	
河北大安制药有限公司	300IU/瓶	

广东卫伦生物制药有限公司	300IU/瓶
博雅生物制药集团股份有限公司	400IU/瓶

*注:上述国内市场情况来自国家药品监督管理局网站(https://www.nmpa.gov.cn/)。

2、国际市场情况

企业名称	规格	剂型	
CSL Behring	250IU/瓶、500IU/瓶、1000IU/瓶		
Octapharma	500IU/瓶、1000IU/瓶 500IU/瓶、1000IU/瓶、1500IU/瓶		
Grifols			
Kedrion	500IU/瓶	注射剂	
Sanquin	250IU/瓶、500IU/瓶		
Baxter	600IU/瓶		

二、风险提示

上述产品未来具体的生产、销售情况可能受到国家政策、市场环境等因素 影响,具有不确定性。敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

北京天坛生物制品股份有限公司 2020年12月28日