浙江京新药业股份有限公司 关于盐酸舍曲林片通过一致性评价的公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容的真实、准确和完整,没有虚假记载、 误导性陈述或重大遗漏。

浙江京新药业股份有限公司(以下简称"公司")于近日收到国家药品监督 管理局(以下简称"国家药监局")核准签发的化学药品"盐酸舍曲林片"的《药 品补充申请批件》,该药品通过仿制药一致性评价。具体情况如下:

一、药品基本信息

药品名称: 盐酸舍曲林片

剂型: 片剂

规格: 50mg

申请事项: 国产药品注册

注册分类: 补充申请

申报阶段:一致性评价

申请人: 浙江京新药业股份有限公司

审批结论: 经审查, 本品通过仿制药质量和疗效一致性评价。

二、对公司的影响

根据国家相关政策,通过一致性评价的药品品种,在医保支付方面予以适当 支持, 医疗机构应优先采购并在临床中优先选用。因此公司盐酸舍曲林片首家通 过一致性评价,有利于扩大产品的市场销售,提高市场竞争力,对公司的经营业 绩产生积极的影响。

由于医药产品具有高科技、高风险、高附加值的特点,药品的销售情况可能 受到国家政策、市场环境变化等因素影响,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。

浙江京新药业股份有限公司董事会 二0一八年十月十一日