

证券代码：002326

证券简称：永太科技

公告编码：2017-28

**浙江永太科技股份有限公司**  
**关于全资子公司浙江永太药业有限公司**  
**盐酸度洛西汀原料药获得欧盟CEP证书的公告**

本公司及董事会全体成员保证公告内容真实、准确和完整，不存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏。

浙江永太科技股份公司（以下简称“公司”或“永太科技”）的全资子公司浙江永太药业有限公司（以下简称“永太药业”）近日收到欧洲药品质量管理局（European Directorate for Quality of Medicines & HealthCare，以下简称“EDQM”）签发的盐酸度洛西汀原料药欧洲药典适用性认证证书（Certificate of Suitability to Monograph of European Pharmacopoeia，以下简称“CEP 证书”）。现将相关情况公告如下：

药品名称	Duloxetine hydrochloride /盐酸度洛西汀
产品剂型	原料药
证书编号	R0-CEP 2016-142-Rev 00
发证机构	欧洲药品质量管理局（EDQM）
有效期	自 2017 年 4 月 13 日起五年内有效

盐酸度洛西汀适用于治疗抑郁症。2004 年 8 月和 12 月，美国和欧盟分别批准度洛西汀治疗成人严重抑郁症，这是度洛西汀正式获准临床应用的第一个适应证。2007 年 4 月在国内上市销售。据统计，2015 年该制剂药品全球销售额约 20.97 亿美元（数据来源于 Newport 数据库），同年国内市场的销售额约人民币 4.02 亿元（数据来源于 PDB 数据库）。

盐酸度洛西汀原料药获得 CEP 认证证书，表明公司原料药业务获得了实质性进展，意味着永太药业获得了进入欧盟市场的准入证，得以开拓国际规范市场。该证书的取得，有利于推进公司制剂国际化的步伐，加快实现医药板块从医药中

中间体、原料药到制剂生产垂直一体化产业链。由于药品未来的具体市场销售情况受多种因素影响，具有不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

特此公告。

浙江永太科技股份有限公司

董 事 会

2017年4月21日