

珠海赛隆药业股份有限公司

关于子公司获得门冬氨酸鸟氨酸注射液 药品注册批件的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露的内容真实、准确、完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

珠海赛隆药业股份有限公司（以下简称“公司”）全资子公司湖南赛隆药业有限公司于近日获得国家药品监督管理局核准签发的门冬氨酸鸟氨酸注射液《药品注册批件》，现将相关情况公告如下：

一、药品基本信息

药品名称：门冬氨酸鸟氨酸注射液

剂型：注射剂

规格：10ml:5g

药品批件号：2020S00241

注册分类：原化学药品第 6 类

药品批准文号：国药准字 H20203188

药品批准文号有效期：至 2025 年 5 月 6 日

二、药品其他相关信息及风险提示

门冬氨酸鸟氨酸注射液主要适用于因急、慢性肝病（如各型肝炎、肝硬化，脂肪肝、肝炎后综合症）引发的血氨升高及治疗肝性脑病，如伴发或继发于肝脏解毒功能受损（如肝硬化）的潜在性或发作期肝性脑病，尤其适用于治疗肝昏迷

早期或肝昏迷期的意识模糊状态。

上述药品的获批生产并上市销售将对公司业绩产生积极的影响，具体销售情况则取决于内外部环境变化等多种因素，存在一定的不确定性，公司将及时根据后续进展履行信息披露义务，敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

特此公告！

珠海赛隆药业股份有限公司

董事会

2020年5月14日