



证券代码：300636 证券简称：同和药业 公告编号：2022-098

江西同和药业股份有限公司
关于公司通过药品 GMP 符合性检查的公告

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。

江西同和药业股份有限公司（以下简称“公司”）于近日收到江西省药品监督管理局的“江西省药品监督管理局药品 GMP 符合性检查结果公告(2022 年第 26 号)”，获悉经现场检查和综合评定，公司本次检查原料药米拉贝隆、利伐沙班符合药品 GMP，具体信息如下：

企业名称	江西同和药业股份有限公司
生产地址	生产地址1：江西奉新高新技术产业园区长乐大道699号
检查范围	原料药（米拉贝隆）、原料药（利伐沙班）
检查日期	2022年8月19-21日
检查结论	本次检查原料药（米拉贝隆）、原料药（利伐沙班）符合药品GMP

米拉贝隆是一种选择性 $\beta 3$ -肾上腺受体激动剂，可通过激活膀胱逼尿肌上的 $\beta 3$ -肾上腺受体而提高膀胱充盈和贮尿能力，临床用于治疗急迫性尿失禁、尿急、尿频等症状的膀胱过度活动症。

利伐沙班是一种新型的抗凝药，临床广泛用于静脉血栓栓塞性疾病的预防和治疗，以及非瓣膜性房颤的卒中预防。

公司原料药米拉贝隆、利伐沙班通过药品GMP符合性检查，有利于公司拓展产品在国内市场的销售，形成国内国外市场同步销售的良好格局。

受市场环境等因素影响，上述原料药品种的具体销售情况存在一定的不确定性，公司将按照相关法律法规的要求对后续进展情况履行



信息披露义务。敬请广大投资者理性投资，注意投资风险。

特此公告。

江西同和药业股份有限公司董事会

二〇二二年十月二十一日