

证券代码：600161

证券简称：天坛生物

公告编号：2023-029

北京天坛生物制品股份有限公司

关于所属企业药品临床试验进展公告

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。

近日，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研制的“注射用重组人凝血因子VIIa”已完成I期临床试验，并已取得I期临床试验总结报告，即将开展III期临床试验。现将有关信息披露如下：

一、概况

(一) 产品信息

产品名称	适应症	获得临床试验批准通知书时间和编号	规格	注册分类	剂型	研发投入(万元)
注射用重组人凝血因子VIIa	用于下列患者群体出血的治疗，以及外科手术或有创操作出血的防治： 1. 凝血因子VIII或IX的抑制物 > 5个Bethesda单位（BU）的先天性血友病患者； 2. 预计对注射凝血因子VIII或凝血因子IX，具有高记忆应答的先天性血友病患者； 3. 获得性血友病患者； 4. 先天性凝血因子VII(FVII)缺乏症患者； 5. 具有血小板膜糖蛋白IIb-IIIa（GP IIb-IIIa）和/或人白细胞抗原（HLA）抗体和既往或现在对血小板输注无效或不佳的血小板无力症患者。	2021年01月07日 2021LP00017	1mg/瓶	治疗用生物制品	注射剂	17,264.57

上述产品在生产、上市销售前还需履行的主要程序包括：完成III期临床试验，提交上市许可申请，通过国家药品监督管理局药品审评中心审评及国家药品监督管理局审批后，获得药品注册批件。

(二) 同类产品市场情况

本产品尚无国内产品上市，进口产品相关信息如下：

企业名称	国家	规格	剂型
诺和诺德	丹麦	1mg(50KIU)/支、2mg(100KIU)/支、5mg(250KIU)/支	注射剂

(三) 国际市场情况

企业名称	国家	规格	剂型
诺和诺德	丹麦	1mg(50KIU)/支、2mg(100KIU)/支、5mg(250KIU)/支、8mg(400KIU)/支	注射剂
LFB SA	法国	1mg/支、5mg/支	

二、风险提示

药品的研发是一项长期工作，存在诸多内外部不确定因素，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

2023年6月27日