

证券代码：601089

证券简称：福元医药

公告编号：临 2024-039

北京福元医药股份有限公司

关于多巴丝肼片获得药品注册证书的公告

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法律责任。

近日，北京福元医药股份有限公司（以下简称“公司”、“福元医药”）收到了国家药品监督管理局（以下简称“国家药监局”）颁发的多巴丝肼片（规格：左旋多巴 200mg 与苄丝肼 50mg（相当于盐酸苄丝肼 57mg），以下简称“该药品”）《药品注册证书》（证书编号：2024S01107）。现将相关情况公告如下：

一、药品注册证书主要内容

药品名称	药品通用名称：多巴丝肼片 英文名/拉丁名：Levodopa and Benserazide Hydrochloride Tablets
剂型	片剂
注册分类	化学药品4类
规格	左旋多巴200mg与苄丝肼50mg（相当于盐酸苄丝肼57mg）
药品批准文号	国药准字H20243955
药品注册标准编号	YBH10312024
申请事项	药品注册（境内生产）

审批结论	根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定，经审查，本品符合药品注册的有关要求，批准注册，发给药品注册证书。质量标准、说明书、标签及生产工艺照所附执行。药品生产企业应当符合药品生产质量管理规范要求方可生产销售。
上市许可持有人	北京福元医药股份有限公司
生产企业	北京福元医药股份有限公司

二、药品相关信息

多巴丝肼片是罗氏制药有限公司研发的由左旋多巴和苄丝肼以4:1的比例混合制备的复方制剂，最早于1979年8月在日本获批上市，2003年3月经国家药品监督管理局批准，原研地产化多巴丝肼片在国内获批上市，用于治疗帕金森病、症状性帕金森综合症（脑炎后、动脉硬化性或中毒性），但不包括药物引起的帕金森综合症。

福元医药于2023年3月7日获得申报受理通知书，并于近日获得国家药监局批准。根据国家相关政策规定，本次获得《药品注册证书》，视同通过一致性评价。

截至本公告日，公司针对该药品累计研发投入为人民币1,217.45万元（未经审计）。

三、同类药品的市场状况

根据米内网数据显示，2023年中国三大终端六大市场多巴丝肼片的销售额约为10.65亿元，其中城市公立医院和县级公立医院销售额为7.26亿元，城市社区中心和乡镇卫生院销售额为1.44亿元，城市实体药店和网上药店销售额为1.95亿元。

四、对公司的影响及风险提示

该药品获得《药品注册证书》，将进一步丰富公司产品线，有助于提升公司产品的市场竞争力。

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。

北京福元医药股份有限公司

董事会

2024年6月14日