

证券代码：430047

证券简称：诺思兰德

公告编号：2024-057

北京诺思兰德生物技术股份有限公司

关于在研产品注册上市许可申请获得受理的公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容的真实、准确和完整，没有虚假记载、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法律责任。

一、在研产品取得阶段性成果情况

在研产品名称：塞多明基注射液（项目名称：重组人肝细胞生长因子裸质粒注射液治疗 Rutherford 5 级（溃疡）严重下肢缺血性疾病）

近日，北京诺思兰德生物技术股份有限公司（以下简称“公司”）收到国家药品监督管理局（以下简称“国家药监局”）核准签发的《受理通知书》，公司在研产品塞多明基注射液（项目代码：NL003）的境内生产药品注册上市许可申请获得受理（受理号：CXSS2400066）。

二、对公司的影响

（一）对公司财务状况和经营成果的影响

塞多明基注射液的境内生产药品注册上市许可申请获得受理，有利于未来提升公司的产品市场竞争力，同时为公司后续其他产品的研发工作积累经验，对公司未来的经营发展具有积极意义。

三、风险提示

在研产品可能存在如下风险，敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险：

（一）经营风险

公司塞多明基注射液的境内生产药品注册上市许可申请获得受理后，尚需通过国家药监局审评中心相关审评程序批准后方可投入生产，本公司将根据申报的进展情况及时履行信息披露义务，敬请广大投资者注意投资风险。

四、 备查文件目录

国家药品监督管理局《受理通知书》

北京诺思兰德生物技术股份有限公司

董事会

2024年7月15日