成都康弘药业集团股份有限公司 关于公司收到药品注册证书的公告

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

成都康弘药业集团股份有限公司(以下简称"公司")于近日收 到国家药品监督管理局签发的关于普拉洛芬滴眼液的《药品注册证 书》(证书编号: 2024S00993),批准注册。现将相关情况公告如下:

一. 药品基本信息

药品名称:普拉洛芬滴眼液

剂型: 眼用制剂

规格: 0.1% (5ml:5mg)

适应症: 外眼及眼前节炎症的对症治疗(眼睑炎、结膜炎、角膜 炎、巩膜炎、浅层巩膜炎、虹膜睫状体炎、术后炎症)。

注册分类: 化学药品 4 类

批准文号: 国药准字 H20243850

审批结论: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。

二. 产品简介

普拉洛芬滴眼液属于非甾体抗炎药,具有抑制前列腺素的生成和 稳定溶酶体膜的作用,适应症为外眼及眼前节炎症的对症治疗(眼睑 炎、结膜炎、角膜炎、巩膜炎、浅层巩膜炎、虹膜睫状体炎、术后炎 症)。

三. 对公司的影响

本次普拉洛芬滴眼液获批上市,丰富了公司眼科领域的产品管线。

由于医药药品的生产销售情况可能受到国家政策、市场环境变化等因素影响,存在不确定性,敬请广大投资者谨慎决策,注意投资风险。

特此公告。

成都康弘药业集团股份有限公司董事会 2024年6月3日