

证券代码：002326

证券简称：永太科技

公告编号：2024-038

浙江永太科技股份有限公司

关于全资子公司获得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。

浙江永太科技股份有限公司（以下简称“公司”）全资子公司浙江永太药业有限公司于近日收到国家药品监督管理局（以下简称“国家药监局”）核准签发的关于艾司奥美拉唑镁肠溶胶囊的《药品注册证书》，现将有关情况公告如下：

一、药品基本情况

药品名称	药品通用名称：艾司奥美拉唑镁肠溶胶囊 英文名/拉丁名：Esomeprazole Magnesium Enteric-coated Capsules	
剂型	胶囊剂	
申请事项	药品注册（境内生产）	
注册分类	化学药品3类	
药品有效期	36个月（瓶包装）；24个月（铝塑包装）	
规格	20mg	40mg
受理号	CYHS2200941	CYHS2200943
证书编号	2024S01069	2024S01070
药品注册标准编号	YBH01912024	YBH01912024
药品批准文号	国药准字 H20243919	国药准字 H20243920
药品批准文号有效期	至2029年06月03日	
上市许可持有人和生产企业	名称：浙江永太药业有限公司 地址：浙江省化学原料药基地临海园区	
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。	

二、药品相关情况

艾司奥美拉唑是一种质子泵抑制剂，是奥美拉唑的S-异构体，通过特异性地

抑制胃壁细胞 H⁺-K⁺ ATP 酶而阻断胃酸分泌的最后步骤。艾司奥美拉唑镁肠溶胶囊主要用于治疗胃食管反流病，还用于糜烂性反流性食管炎，与适当的抗菌药联合使用，可根除幽门螺旋杆菌，从而使与其感染相关的消化性溃疡愈合等。

艾司奥美拉唑镁肠溶胶囊由阿斯利康（Astrazeneca）研发，于 2001 年在美国上市。

三、对公司的影响及风险提示

本次艾司奥美拉唑镁肠溶胶囊获得国家药监局核准签发的《药品注册证书》，标志着公司具备了在国内市场销售该产品的资格，将对公司拓展国内制剂市场、提升公司经营业绩带来一定的影响。

由于医药产品的行业特点，药品的生产、销售受到市场环境、行业政策、供求关系等因素影响，具有一定的不确定性。敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

特此公告。

浙江永太科技股份有限公司

董 事 会

2024 年 6 月 14 日