

**山西仟源医药集团股份有限公司**  
**关于子公司依巴斯汀片通过仿制药一致性评价的更正公告**

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。

山西仟源医药集团股份有限公司（以下简称“公司”）于2020年5月27日在巨潮资讯网（www.cninfo.com.cn）披露了《关于子公司依巴斯汀片通过一致性评价的公告》，因工作人员疏忽，对该公告的部分内容描述有误，现予以更正，内容如下：

**更正前：**

**二、药品简介及对公司的影响**

依巴斯汀片适用于伴有或不伴有过敏性结膜炎的过敏性鼻炎（季节性和常年性），以及慢性特发性荨麻疹的对症治疗。该药品已列入《国家医保目录》和《国家基本药物目录》。截至本公告披露日，澳医保灵是依巴斯汀片全国第一家通过的仿制药一致性评价的企业。

**更正后：**

**二、药品简介及对公司的影响**

依巴斯汀片适用于伴有或不伴有过敏性结膜炎的过敏性鼻炎（季节性和常年性），以及慢性特发性荨麻疹的对症治疗。该药品已列入《国家医保目录》。截至本公告披露日，澳医保灵是依巴斯汀片全国第一家通过的仿制药一致性评价的企业。

更正后全文内容请见附件，公司对于本次更正给投资者造成的不便，公司深表歉意，今后公司将进一步加强披露文件的审核工作，努力提高信披质量。

**特此公告**

山西仟源医药集团股份有限公司

董事会

二〇二〇年五月二十八日

附件：更正后的全文

证券代码：300254

证券简称：仟源医药

公告编号：2020-060

**山西仟源医药集团股份有限公司**  
**关于子公司依巴斯汀片通过仿制药一致性评价的公告（更正后）**

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。

山西仟源医药集团股份有限公司（以下简称“公司”）之子公司杭州澳医保灵药业有限公司（以下简称“澳医保灵”）近日收到了国家药品监督管理局核准签发的“依巴斯汀片”的《药品补充申请批件》，该药品通过仿制药质量与疗效一致性评价（以下简称“仿制药一致性评价”），现将相关情况公告如下：

**一、批件基本情况**

药品通用名称：依巴斯汀片

英文名/拉丁名：Ebastine Tablets

剂型：片剂

注册分类：化学药品

规格：10mg

药品标准：YBH07122020

原药品批准文号：国药准字H20040503

申请内容：一致性评价申请

受理号：CYHB1950465

批件号：2020B03136

药品生产企业：杭州澳医保灵药业有限公司

审查结论主要内容：根据《中华人民共和国药品管理法》、《国务院关于改革药品医疗器械审评审批制度的意见》（国发[2015]44号）和《关于仿制药质量和疗效一致性评价工作有关事项的公告》（2017年第100号）的规定，经审查，本品通过仿制药质量和疗效一致性评价。

## 二、药品简介及对公司的影响

依巴斯汀片适用于伴有或不伴有过敏性结膜炎的过敏性鼻炎（季节性和常年性），以及慢性特发性荨麻疹的对症治疗。该药品已列入《国家医保目录》。截至本公告披露日，澳医保灵是依巴斯汀片全国第一家通过的仿制药一致性评价的企业。

根据国家相关政策，通过一致性评价的药品品种，在药品招标、医保支付层面等方面获得一定支持。因此，澳医保灵依巴斯汀片通过仿制药一致性评价，有利于提高产品市场竞争力，并对公司的经营产生积极的影响。

由于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，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

山西仟源医药集团股份有限公司

董事会

二〇二〇年五月二十八日