甘李药业股份有限公司 关于欧洲子公司赖脯胰岛素注射液上市许可申请 获得欧洲 EMA 正式受理的公告

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。

甘李药业股份有限公司(以下简称"公司"、"甘李药业")全资子公司甘 李药业欧洲有限责任公司(Gan & Lee Pharmaceuticals Europe GmbH,以下简称 "甘李欧洲")此前向欧洲药品管理局(European Medicines Agency,以下简称 "EMA") 递交了赖脯胰岛素注射液生物类似药的上市许可申请(Marketing Authorisation Application,以下简称"MAA"),并于近日收到 EMA 的正式受 理通知,进入审查阶段。现将相关情况公告如下:

一、药物基本情况

- 1、药品通用名:赖脯胰岛素注射液
- 2、适应症:糖尿病
- 3、剂型:注射剂
- 4、申请人: 甘李药业欧洲有限责任公司

二、药物其他相关情况

赖脯胰岛素是一种速效胰岛素类似物。其经过修饰后可在皮下注射后 10-15 分钟内起效,最大作用为注射后30-70分钟,作用持续2-5小时,可以有效地控 制餐后血糖。赖脯胰岛素可在餐前皮下注射,必要时,可在餐后立即给药。赖脯 胰岛素具有起效快,作用持续时间较短,夜间低血糖风险较低的特点,并通常与 长效胰岛素联合使用以实现患者的基础与餐后血糖控制。

国际糖尿病联盟(IDF)全球糖尿病概览第 10 版(2021)发布的最新数据显

示,2021年度全球20-79岁的糖尿病患者达5.366亿人,其中欧洲地区20-79岁的糖尿病患者达6,140万人,约占全球患者规模的11.44%;患者人均糖尿病相关年度支出金额为3,086美元;在欧洲地区20-79岁的成年人口中,糖尿病的发病率为9.20%。

截至公告发布日,在欧洲地区,赖脯胰岛素注射液的供货商为礼来,礼来作为原研厂家,其赖脯胰岛素产品 Humalog[®]2022 年的全球销售额为 20.61 亿美元,其中欧洲地区的销售额为 3.94 亿美元(礼来 2022 年财报,Evaluate Pharma 数据库)。

截至 2023 年 6 月 30 日,甘李药业在赖脯胰岛素项目中累计投入研发费用 3.79 亿元人民币。

三、风险提示

根据 EMA 药品注册相关的法律法规要求,上述药品获得 EMA 上市申请受理后仍须经过一系列的审评过程,审评周期及审评结果尚具有不确定性,因此公司尚无法预测其对公司未来业绩的影响。

由于医药产品具有高科技、高风险、高附加值的特点,药品的前期研发以及产品从研制、临床试验报批到投产的周期长、环节多,容易受到一些不确定性因素的影响。公司将按照相关规则要求积极推进上述项目,并根据相关法律法规及时履行信息披露义务,敬请广大投资者谨慎决策,注意投资风险。

特此公告。

甘李药业股份有限公司董事会 2023年10月10日