

甘李药业股份有限公司

关于欧洲子公司门冬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”）递交了门冬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

- 药品通用名：门冬胰岛素注射液
- 适应症：糖尿病
- 剂型：注射剂
- 申请人：甘李药业欧洲有限责任公司

二、药物其他相关情况

门冬胰岛素注射液是一种速效胰岛素类似物，皮下注射后 10~20 分钟内起效，最大作用时间为注射后 1~3 小时，作用持续时间为 3~5 小时，可以有效地控制餐后血糖。门冬胰岛素一般紧邻餐前注射，必要时可在餐后立即给药。门冬胰岛素具有起效快，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，门冬胰岛素注射液的主要供货商为诺和诺德，诺和诺德作为原研厂家，其门冬胰岛素产品 NovoRapid®2022 年的全球销售额为 154.6 亿丹麦克朗（约 22.16 亿美元），其中欧洲地区的销售额为 53.18 亿丹麦克朗（约 7.62 亿美元；数据来源于诺和诺德 2022 年财报，采用 2022 年 12 月 30 日国家外汇管理局公布的丹麦克朗对美元折算率进行换算）。

截至 2023 年 6 月 30 日，甘李药业在门冬胰岛素项目中累计投入研发费用 1.71 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