

本資料由 (興櫃公司) 7575 安美得 公司提供

序號	4
發言日期	114/02/21
發言時間	17:06:46
發言人	陳致祥
發言人職稱	執行長特助
發言人電話	02-22981755
主旨	公告本公司學名藥產品安速佳注射液100毫克/毫升取得衛生福利部核准函
符合條款	第44款
事實發生日	114/02/21

#### 說明

1. 事實發生日: 114/02/21
2. 公司名稱: 安美得生醫股份有限公司
3. 與公司關係(請輸入本公司或子公司): 本公司
4. 相互持股比例: 不適用
5. 發生緣由: 本公司學名藥產品安速佳注射液100毫克/毫升取得衛生福利部核准函, 將進行該產品之上市準備工作。
6. 因應措施: 無。
7. 其他應敘明事項(若事件發生或決議之主體係屬公開發行以上公司, 本則重大訊息同時符合證券交易法施行細則第7條第9款所定對股東權益或證券價格有重大影響之事項):
  - (1) 安速佳注射液的適應症為用於:
    - A. 成人因rocuronium或vecuronium誘導神經肌肉阻斷的逆轉藥物。
    - B. 用於2歲以上兒童及青少年族群因rocuronium或vecuronium誘導神經肌肉阻斷的常規逆轉藥物。
  - (2) 台灣現有治療相同病症之主要藥物為倍帝恩注射液。
  - (3) 根據IMS Health Inc. 資料顯示, 該藥品於2021年台灣市場之銷售金額約為新台幣3.5億, 目前台灣市場並無學名藥上市銷售。

以上資料均由各公司依發言當時所屬市場別之規定申報後, 由本系統對外公佈, 資料如有虛偽不實, 均由該公司負責。