

常州制药厂有限公司

一、企业概况

企业名称：常州制药厂有限公司

企业类型：有限责任公司

成立日期：2001 年 12 月 14 日

注册资本：10800 万元整

住所：常州市劳动东路 518 号

联系方式：0519-88813251；0519-88811641

二、历史沿革

1949 年 9 月，武进人谈瑞庭创办的科化西药行（公司前身）开业，地址常州市成全巷东侧弄内。

1958 年 7 月，科化药厂上升为地方国营常州制药厂，厂址迁至丁堰镇。

1962 年 7 月，广化药厂并入常州制药厂。

1979 年，由康自强先生设计的“常药”牌商标正式使用，并沿用至今，其含义：在新长征中，争作同行业的排头兵，其中“CHANG YAO”为常药汉语拼音。

1983 年 9 月，常药牌氢氯噻嗪原料药获得国家银质奖。

1984 年 9 月，常药牌氢氯噻嗪片获得国家银质奖。

1984 年 9 月，氢氯噻嗪一次性通过美国 FDA 检查。（第一次）

1997 年 1 月，常州药业股份有限公司与常州制药厂进行资产重组。

2001 年 “9.11” 事件，公司抓住了美国 80%以上强力霉素原料药订单，被美国政府列入重点采购企业单位，树立了品牌，创造了效益。

2001 年 12 月，公司正式改制，并更名为常州制药厂有限公司。

2002 年 12 月，公司固体制剂、水针车间首次通过国家 GMP 认证。

2007 年 11 月，公司固体制剂通过欧盟 GMP 认证，成为常州首家通过 GMP 制剂认证的制药企业，荣膺上实医药 2007 年度十件大事之一。

2011 年 11 月，公司决定购并常州武新制药公司。

2011 年 12 月，他汀类原料药销售突破亿元大关，成为公司首个过亿品种。

2013 年 4 月，公司全资子公司南通常佑药业科技有限公司开业典礼。

2016 年 5 月，公司瑞舒伐他汀钙片接受了美国 FDA 认证现场检查。该品种系公司第二个接受国外官方 GMP 认证的制剂产品。

2017 年 11 月，公司向美国 FDA 申报的瑞舒伐他汀钙片 ANDA（简略新药申请）获批。同年 12 月 25 日，瑞舒伐他

汀钙片出口美国市场，成为上药集团内第一个出口的制剂产品。

2018 年 7 月，公司生产的卡托普利片经国家药品监督管理局审查，符合质量和疗效一致性评价要求，成为该品种首批通过一致性评价的企业，公司上海医药集团内首家有仿制药品品种通过一致性评价的企业。

2019 年 1 月，公司氢氯噻嗪片通过质量和疗效一致性评价。

2019 年，“常药”被认定为中国驰名商标，公司获得常州市“五星企业”称号。

2019 年 12 月，公司马来酸依那普利片通过质量和疗效一致性评价。

2020 年 5 月，公司氯氮平片通过质量和疗效一致性评价。

2020 年 6 月，公司获得“常州市市长质量奖”。

2021 年 10 月，公司研发新品“来那度胺胶囊——来那美”国内获批上市。

2021 年 11 月，公司研发新品“利伐沙班片——利法莎”国内获批上市。

三、企业领导

董事长（法人代表）：赵聿秋

党委书记：于立国

总经理：于立国

四、组织机构（见下一页附表）

董事长
赵聿秋

总经理
于立国

总经理办公室

人力资源部

财务一部

财务二部

安环保卫部

审计部

制剂营销中心

AP营销中心

信息中心

药物研究院

供应部

生产部

国际注册部

设备工程部

中心化验室

品质部

药物警戒中心