

证券代码：600056

证券简称：中国医药

公告编号：临 2024-066 号

中国医药健康产业股份有限公司 关于子公司获得药品注册批件的公告

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。

近日，中国医药健康产业股份有限公司（以下简称“公司”）下属全资子公司海南通用康力制药有限公司（以下简称“康力药业”）收到国家药品监督管理局（以下简称“国家药监局”）核准签发的三份克林霉素磷酸酯注射液（以下简称“该药品”）《药品注册证书》，现将有关情况公告如下：

一、注册证书基本信息

药品名称：克林霉素磷酸酯注射液

受理号：CYHS2202143、CYHS2202142、CYHS2202144

证书编号：2024S02703、2024S02702、2024S02704

剂型：注射剂

规格：2ml:0.3g、4ml:0.6g、6ml:0.9g

上市许可持有人：海南通用康力制药有限公司

审批结论：根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定，经审查，本品符合药品注册的有关要求，批准注册，发给药品注册证书。

二、药品其他相关情况

（一）克林霉素磷酸酯注射液主要适用于由敏感厌氧菌、链球菌、肺炎球菌和葡萄球菌敏感株及指定微生物的敏感菌等引起的严重感染。

（二）国家药监局于 2022 年 12 月受理该药品的注册申请。

（三）截至本公告披露日，该药品累计投入约 536 万元人民币（未经审计）。

（四）药品市场情况介绍

经查询国家药监局网站显示，截至本公告披露日，国内已有山东新华制药股份有限公司、山东罗欣药业集团股份有限公司、辰欣药业股份有限公司、江苏神

龙药业有限公司、广州一品红制药有限公司等 20 多个生产厂家通过或视同通过该药品的一致性评价。

根据第三方米内网数据库查询显示，该药品2023年国内公立医院及公立基层医疗终端销售额约为2.65亿元人民币。

三、对上市公司的影响及风险提示

本次康力药业克林霉素磷酸酯注射液获得的药品注册批件，进一步丰富了公司产品线，但受国家政策、市场环境等不确定因素影响，该药品未来可能存在销售不达预期等情况，敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

中国医药健康产业股份有限公司董事会

2024年11月22日