## 上海现代制药股份有限公司 关于全资子公司获得化学原料药上市申请批准通知书 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,上海现代制药股份有限公司(以下简称公司)全资子公司国药集团工业有限公司(以下简称国药工业)收到国家药品监督管理局核准签发的《化学原料药上市申请批准通知书》,批准磷酸可待因上市申请,现将相关情况公告如下:

## 一、化学原料药基本信息

化学原料药名称:磷酸可待因

登记号: Y20180000868

化学原料药注册标准编号: YBY70682024

包装规格: 9kg/桶

生产企业: 国药集团工业有限公司廊坊分公司

企业地址: 廊坊经济技术开发区创业路

申请事项:境内生产化学原料药上市申请

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。

## 二、药品研发及市场情况

磷酸可待因可用于治疗比较剧烈、频繁的干咳,也具有一定镇痛、镇静作用, 通常适用于中度以上的疼痛,局麻或者全麻时。

根据 CDE 网站显示,目前磷酸可待因原料药登记状态为 "A"的国内企业 还有青海制药有限公司和宜昌人福药业有限责任公司。

截至目前,国药工业用于该项目的累计研发投入约人民币 463.93 万元(未经审计)。

## 三、对公司的影响及风险提示

本次国药工业的磷酸可待因原料药获得上市申请批准,将进一步丰富公司麻精镇痛板块产品线,有助于推进相关产品的产业链一体化,提升公司产品的市场竞争力,为公司未来发展带来积极影响。上述事项对公司当期经营业绩不会产生重大影响。

因药品销售易受到行业政策、市场环境变化等多重因素影响,存在不确定性。 敬请广大投资者审慎决策,注意投资风险。

特此公告。

上海现代制药股份有限公司董事会 2024 年 12 月 6 日