

股票简称：华海药业
债券简称：华海转债

股票代码：600521
债券代码：110076

公告编号：临 2025-103 号

浙江华海药业股份有限公司 关于获得药品注册证书的公告

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个别及连带责任。

浙江华海药业股份有限公司（以下简称“公司”）于近日收到国家药品监督管理局（以下简称“国家药监局”）核准签发的卡络磺钠注射液的《药品注册证书》，现将相关情况公告如下：

一、药品的基本情况

药品名称：卡络磺钠注射液

剂型：注射剂

规格：5ml：25mg（按 $C_{10}H_{11}N_4NaO_5S \cdot 3H_2O$ 计）

申请事项：药品注册（境内生产）

注册分类：化学药品 3 类

申请人：浙江华海药业股份有限公司

药品批准文号：国药准字 H20255532

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

卡络磺钠注射液用于泌尿系统、上消化道、呼吸道和妇产科出血疾病，对泌尿系统疗效较显著，亦可用于手术出血的预防及治疗等。卡络磺钠注射液最早由日本田边制药株式会社研发，该产品 5ml：25mg 规格（用于静脉使用）于 1957 年在日本上市。目前国内获得该药品注册证书的生产厂家主要有河北仁合益康药业有限公司、成都倍特药业股份有限公司、山西普德药业有限公司等。根据米内网数据预测，卡络磺钠注射液 2024 年国内市场销售金额约人民币 2.5 亿元。

截至目前，公司在卡络磺钠注射液研发项目上已投入研发费用约人民币 712 万元。

三、对公司的影响

根据国家相关政策，公司卡络磺钠注射液按化学药品 3 类批准生产可视同通过一致性评价。本次卡络磺钠注射液获得国家药监局的《药品注册证书》，进一步丰富了公司的产品线，有助于提升公司产品的市场竞争力，对公司的经营发展具有一定积极的作用。

四、风险提示

公司高度重视药品研发，严格控制药品研发、生产、销售环节的质量和安全。但产品的生产和销售容易受国家政策、市场环境等不确定因素的影响，敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

特此公告。

浙江华海药业股份有限公司

董 事 会

二零二五年九月二十二日