

证券代码：000756

证券简称：新华制药

公告编号：2026-04

## 山东新华制药股份有限公司 关于获得硫酸氨基葡萄糖胶囊药品注册证书的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露内容的真实、准确和完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

近日，山东新华制药股份有限公司（以下简称“新华制药”或“本公司”）收到国家药品监督管理局核准签发的硫酸氨基葡萄糖胶囊（以下简称“本品”）《药品注册证书》。现将相关情况公告如下：

### 一、基本情况

药品名称：硫酸氨基葡萄糖胶囊

剂型：胶囊剂

规格：0.25g（按硫酸氨基葡萄糖计）或0.314g（按硫酸氨基葡萄糖氯化钠计）

药品分类：非处方药

注册分类：化学药品4类

申请人：山东新华制药股份有限公司

申请事项：药品注册（境内生产）

受理号：CYHS2402615

药品批准文号：国药准字H20263303

证书编号：2026S00360

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。同意本品按（甲类）非处方药管理。质量标准、说明书、标签及生产工艺照所附执行。药品生产企业应当符合药品生产质量管理规范要求方可生产销售。

### 二、其他相关信息

2024年8月，新华制药向国家药品监督管理局药品审评中心（CDE）递交硫酸氨基葡萄糖胶囊上市许可注册申报资料并获受理，2026年2月获得《药品注册证书》，审评结论为批准注册。

本品临床主要用于治疗原发性及继发性骨关节炎。

本品属于《国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录（2025年）》乙类品种。根据相关统

计数据，2024年中国公立医疗机构硫酸氨基葡萄糖胶囊销售额约为人民币8.5亿元。

### 三、对上市公司的影响及风险提示

新华制药申报的硫酸氨基葡萄糖胶囊于2026年2月获得药品注册证书，进一步丰富了公司的制剂产品系列，有利于提升公司综合竞争力。

因药品销售业务易受到国内医药行业政策变动、招标采购、市场环境变化等因素影响，存在不确定性，敬请广大投资者理性投资，注意投资风险。

特此公告。

山东新华制药股份有限公司董事会

2026年2月9日