

香港交易及結算所有限公司和香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部分內容而產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



上海醫藥集團股份有限公司

Shanghai Pharmaceuticals Holding Co., Ltd. *

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代碼：02607)

海外監管公告

本公告乃根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則第 13.10B 條而作出。

茲載列上海醫藥集團股份有限公司(「本公司」)在上海證券交易所網站(<http://www.sse.com.cn>)刊登的《上海醫藥集團股份有限公司關於奧美拉唑碳酸氫鈉幹混懸劑(Ⅱ)獲得批准生產的公告》、《上海醫藥集團股份有限公司關於法莫替丁注射液通過仿製藥一致性評價的公告》僅供參閱。

承董事會命
上海醫藥集團股份有限公司
楊秋華
董事長

中國上海，2025 年 3 月 14 日

於本公告日期，本公司的執行董事為楊秋華先生、沈波先生、李永忠先生及董明先生；非執行董事為張文學先生；以及獨立非執行董事為顧朝陽先生、霍文遜先生、王忠先生及萬鈞女士。

* 僅供識別

上海医药集团股份有限公司
关于奥美拉唑碳酸氢钠干混悬剂（II）
获得批准生产的公告

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。

近日，上海医药集团股份有限公司（以下简称“公司”）下属全资子公司上海上药信谊药厂有限公司（以下简称“上药信谊”）的奥美拉唑碳酸氢钠干混悬剂（II）（以下简称“该药品”）收到国家药品监督管理局（以下简称“国家药监局”）颁发的《药品注册证书》（证书编号：2025S00589），该药品获得批准生产。

一、该药品基本情况

药物名称：奥美拉唑碳酸氢钠干混悬剂（II）

剂型：口服混悬剂

规格：每袋含奥美拉唑 40mg 和碳酸氢钠 1680mg

注册分类：化学药品 3 类

批件号：国药准字 H20253507

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、该药品相关的信息

奥美拉唑碳酸氢钠干混悬剂(II)(每袋含奥美拉唑 40mg 和碳酸氢钠 1680mg)主要用于活动性良性胃溃疡的治疗(4-8 周)，由 Salix Pharmaceuticals Inc 公司研制生产，商品名为 Zegerid，于 2004 年 6 月获得美国食品药品监督管理局（“FDA”）批准在美国上市。2023 年 3 月，上药信谊就该药品向国家药监局提出注册上市申请，并获受理。截至本公告日，公司针对该药品已投入的研发费用

约人民币 815.02 万元。

截至本公告日，中国境内该药品的主要生产厂家包括南京海纳制药有限公司、济宁华能制药厂有限公司等。

IQVIA 数据库显示，2024 年奥美拉唑碳酸氢钠口服制剂的医院采购金额为人民币 4,504 万元。

三、对上市公司影响及风险提示

根据国家相关政策，按新注册分类获批仿制药的品种在医保支付及医疗机构采购等领域将获得更大的支持力度。因此上药信谊的奥美拉唑碳酸氢钠干混悬剂（II）获得批准生产，有利于扩大该药品的市场份额，提升市场竞争力，同时为公司后续产品开展仿制药申报积累了宝贵的经验。

因受国家政策、市场环境等不确定因素影响，该药品可能存在销售不达预期等情况，具有较大不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

特此公告。

上海医药集团股份有限公司

董事会

二零二五年三月十四日

上海医药集团股份有限公司

关于法莫替丁注射液通过仿制药一致性评价的公告

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。

近日，上海医药集团股份有限公司（以下简称“上海医药”或“公司”）全资子公司上海信谊金朱药业有限公司（以下简称“信谊金朱”）收到国家药品监督管理局（以下简称“国家药监局”）颁发的关于法莫替丁注射液（以下简称“该药品”）的《药品补充申请批准通知书》（通知书编号：2025B00891），该药品通过仿制药一致性评价。

一、该药品的基本情况

药品名称：法莫替丁注射液

剂型：注射液

规格：2ml：20mg

注册分类：化学药品

申请人：上海信谊金朱药业有限公司

原批准文号：国药准字H10950177

审批结论：本品通过仿制药质量和疗效一致性评价

二、该药品的相关信息

法莫替丁注射液为 H₂受体阻滞剂药品，主要用于消化性溃疡所致上消化道出血，除肿瘤及食道、胃底静脉曲张以外的各种原因所致的胃及十二指肠粘膜糜烂出血者。该药品由日本山之内研制开发，1985 年在日本上市，同年获得美国食品药品监督管理局（“FDA”）批准上市。2024 年 02 月，信谊金朱就该药品仿制药一致性评价向国家药监局提出申请并获受理。截至本公告日，公司针对该药品的一致性评价已投入直接研发费用约人民币 478.7 万元。

截至本公告日，中国境内该药品的生产厂家包括上海现代哈森(商丘)药业有限公司、

国药集团容生制药有限公司等。

IQVIA 数据库显示,2024 年法莫替丁注射液的医院采购金额为人民币 48,958 万元。

三、对上市公司影响及风险提示

根据国家相关政策,通过一致性评价的药品品种在医保支付及医疗机构采购等领域将获得更大的支持力度。因此信谊金朱的法莫替丁注射液通过仿制药一致性评价,有利于扩大该药品的市场份额,提升市场竞争力,同时为公司后续产品开展仿制药一致性评价工作积累了宝贵的经验。

因受国家政策、市场环境等不确定因素影响,该药品可能存在销售不达预期等情况,具有较大不确定性,敬请广大投资者谨慎决策,注意投资风险。

特此公告。

上海医药集团股份有限公司

董事会

二零二五年三月十四日