香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告之內容概不負責,對其準確性或完整性亦不發表任何 聲明,並明確表示概不就因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致之任何損失承擔任何責任。



山東新華製藥股份有限公司 Shandong Xinhua Pharmaceutical Company Limited

(於中華人民共和國註冊成立之股份有限公司) (股份代碼: 00719)

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條作出。

山東新華製藥股份有限公司(「本公司」)將於2025年10月14日在巨潮資訊網(http://www.cninfo.com.cn)刊登的本公司《關於獲得富馬酸比索洛爾片藥品註冊證書的公告》,茲載列有關文檔之中文版,以供參閱。

承董事會命 山東新華製藥股份有限公司 賀同慶 董事長

中國 淄博 2025年10月13日

於本公告日期,本公司董事會之成員如下:

執行董事: 獨立非執行董事: 賀同慶先生(董事長) 潘廣成先生

侯 寧先生凌沛學先生張菁菁女士

非執行董事:

徐 列先生

張成勇先生

山东新华制药股份有限公司 关于获得富马酸比索洛尔片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("新华制药"或"本公司")收到国家药品监督管理局核准签发的富马酸比索洛尔片(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: 富马酸比索洛尔片

剂型: 片剂

规格: 5mg; 2.5mg

药品分类: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: CYHS2400705、CYHS2400706

药品批准文号: 国药准字H20255640; 国药准字H20255641

证书编号: 2025S03071; 2025S03072

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。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2月,新华制药向国家药品监督管理局药品审评中心(CDE)递交富马酸比索洛尔片上 市许可注册申报资料并获受理,2025年10月获得《药品注册证书》,审评结论为批准注册。

富马酸比索洛尔片是《国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录》(2024年版) 甲类

品种。根据有关统计数据,2024年富马酸比索洛尔片中国公立医疗机构销售额约为人民币12.28 亿元。

三、对上市公司的影响及风险提示

上述产品的获批进一步丰富了公司心脑血管产品线,为临床用药提供更多选择。

因药品销售业务易受到国内医药行业政策变动、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 2025年10月13日