

证券代码：600056

证券简称：中国医药

公告编号：临 2026-003 号

中国医药健康产业股份有限公司 关于子公司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法律责任。

近日，中国医药健康产业股份有限公司（以下简称“公司”）下属全资子公司海南通用三洋药业有限公司（以下简称“三洋药业”）收到国家药品监督管理局（以下简称“国家药监局”）核准签发的尼麦角林片（以下简称“该药品”）《药品注册证书》，现将有关情况公告如下：

一、注册证书基本信息

药品名称：尼麦角林片

受理号：CYHS2401567

证书编号：2025S04007

剂型：片剂

规格：10mg

注册分类：化学药品 3 类

上市许可持有人：海南通用三洋药业有限公司

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

（一）尼麦角林片主要用于改善由于脑梗塞后遗症引起的意欲低下；也适用于血管性痴呆，尤其在早期治疗时对认知、记忆等有改善，并能减轻疾病严重程度。该药品最早由意大利法玛西亚公司（现为辉瑞公司）研发，于 1972 年 5 月上市。该药品在国内已有原研地产化产品上市。

(二) 国家药监局于 2024 年 5 月 24 日受理该药品的注册申请。

(三) 截止本公告披露日,该药品累计投入约 1,336 万元人民币(未经审计)。

(四) 药品市场情况介绍

经查询国家药监局网站显示,截至本公告披露日,除三洋药业外,国内已有昆山龙灯瑞迪制药有限公司、苏州特瑞药业股份有限公司、浙江华海药业股份有限公司等 10 余家企业获得该药品批件。

根据第三方米内网数据库查询显示,2024 年中国三大终端六大市场该药品销售额约为 34,972 万元。

三、对上市公司的影响及风险提示

本次三洋药业尼麦角林片获得药品注册证书,有利于丰富公司产品线,进一步完善神经系统用药领域布局,为公司后续仿制药开发积累了宝贵的经验。但受国家政策、市场环境等不确定因素影响,该药品未来可能存在销售不达预期等情况,敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

中国医药健康产业股份有限公司董事会

2026 年 1 月 9 日