

证券代码：600998

证券简称：九州通

公告编号：临 2026-011

**九州通医药集团股份有限公司**  
**关于子公司盐酸倍他司汀片上市申请收到国家药品监督管理局**  
**《受理通知书》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。

九州通医药集团股份有限公司（以下简称“公司”或“九州通”）控股子公司北京京丰制药集团有限公司（以下简称“北京京丰”）于 2026 年 2 月 5 日收到国家药品监督管理局核准签发的盐酸倍他司汀片上市申请《受理通知书》。现将相关情况公告如下：

**一、《受理通知书》主要内容**

申请事项：境内生产药品注册上市许可

产品名称：盐酸倍他司汀片

规格：8mg；4mg

申请人：北京京丰制药集团有限公司

受理说明：根据《中华人民共和国行政许可法》第三十二条的规定，经审查，决定予以受理。

受理号：CXHS2600387；CXHS2600388

**二、药品相关情况**

盐酸倍他司汀是一种类组胺药物，主要用于美尼尔综合征、血管性头痛及动脉硬化，并可用于治疗急性缺血性脑血管疾病，如脑血栓、脑栓塞、一过性脑供血不足等；对高血压所致直立性眩晕、耳鸣等亦有效。

盐酸倍他司汀片是国内神经、脑血管疾病领域应用极为广泛的临床用药，且该药品属于国家医保甲类、国家基本药物目录品种，适配人口老龄化背景下眩晕相关病症的高发诊疗需求，市场需求稳定且受众广泛。

### 三、对公司的影响及风险提示

九州通积极拓展医药工业自产及 OEM 业务，持续增品种、提品质，形成具有市场竞争力的产品集群，助力“新产品”战略落地。2025 年前三季度，公司医药工业自产及 OEM 业务实现销售收入 23.00 亿元，同比增长 9.93%；其中，公司旗下京丰制药 2025 年前三季度实现营业收入 4.31 亿元，同比增长 12.48%。

本次获得盐酸倍他司汀片药品注册上市许可《受理通知书》，代表该药品的注册申请已被国家药品监督管理局受理，后续该药品仍需经过审评、审批等多个环节，审批周期、审核结果及药品获批后的具体销售情况等均具有不确定性，短期内不会对公司经营业绩产生影响。公司将按照国家有关规定，对后续进展情况及时履行信息披露义务，敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

九州通医药集团股份有限公司董事会

2026 年 2 月 7 日