

证券代码：603456

证券简称：九洲药业

公告编号：2026-007

## 浙江九洲药业股份有限公司

### 关于全资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，浙江九洲药业股份有限公司（以下简称“公司”）全资子公司九洲生物医药（台州）有限公司（原“浙江四维医药科技有限公司”）收到国家药品监督管理局核准签发的氢溴酸伏硫西汀片的《药品注册证书》，具体情况如下：

#### 一、药品的基本情况

药品名称：氢溴酸伏硫西汀片

剂型：片剂

规格：5mg、10mg

申请事项：药品注册（境内生产）

注册分类：化学药品 4 类

批准文号：国药准字 H20263533、国药准字 H20263532

批准文号有效期：至 2031 年 03 月 09 日

上市许可持有人：九洲生物医药（台州）有限公司

上市许可持有人地址：浙江省台州市椒江区海门街道滨海路 59 号

生产单位：九洲生物医药（台州）有限公司

生产地址：浙江省台州市椒江区海门街道滨海路 59 号

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、药品其他相关情况

氢溴酸伏硫西汀片主要用于成人重度抑郁障碍（MDD）的治疗。氢溴酸伏

硫西汀片由丹麦灵北制药(H.LundbeckA/S)和日本武田制药(Takeda)联合研发，于2013年9月在美国批准上市，2017年11月在中国批准上市。目前国内获得该药品注册证书的生产厂家为成都康弘药业集团股份有限公司、湖南省湘中制药有限公司等。根据公开数据显示，氢溴酸伏硫西汀片2024年国内医疗市场和零售市场销售总额（终端价）为2.14亿元人民币。截至目前，公司已在氢溴酸伏硫西汀片累计研发投入约为人民币1,262万元。

### 三、对上市公司的影响及风险提示

本次取得氢溴酸伏硫西汀片的《药品注册证书》，进一步丰富公司产品管线，有助于提升公司产品的市场竞争力。上述事项短期内不会对公司业绩产生重大影响。由于医药产品的行业特点，药品的生产、销售受到市场环境、行业政策、供求关系等因素影响，具有一定的不确定性。敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

特此公告。

浙江九洲药业股份有限公司

董事会

2026年3月17日