

上海现代制药股份有限公司 关于全资子公司原料药获得印度注册证书的公告

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，上海现代制药股份有限公司（以下简称公司）全资子公司国药集团威奇达药业有限公司（以下简称国药威奇达）收到印度中央药品标准管理局（Central Drugs Standard Control Organisation）卫生和家家庭福利部（Ministry of Health & Family Welfare）核准签发的药品注册证书，国药威奇达的青霉素 V 钾获批在印度上市，现将相关情况公告如下：

一、注册证书主要内容

品种名称：青霉素 V 钾

产品剂型：原料药

注册证书编号：RC/BD-002881

有效期至：2029 年 3 月 16 日

药品生产企业：国药集团威奇达药业有限公司

生产地址：山西省大同市经济技术开发区高新技术产业园

二、药品基本情况

青霉素 V 钾属于 β -内酰胺类抗生素，适用于青霉素敏感菌株所致的轻、中度感染，包括链球菌所致的扁桃体炎、咽喉炎、猩红热、丹毒等、肺炎链球菌所致的支气管炎、中耳炎、鼻窦炎以及青霉素敏感葡萄球菌所致的皮肤软组织感染等，也可作为风湿热复发和感染性心内膜炎的预防用药，亦可用于螺旋体感染。青霉素 V 钾具有耐酸、抗菌作用强、不良反应小等优点，是治疗革兰阳性菌及部分阴性菌感染的首选药物。

健康网数据库显示，2025 年我国青霉素 V 钾出口至印度的金额约为 307 万美元，国内主要生产销售厂商还有河北华北制药华恒药业有限公司。

三、对公司的影响及风险提示

本次国药威奇达的青霉素 V 钾获得印度注册证书，标志着该原料药产品可

以直接在印度市场进行销售，为公司进一步拓展国际市场带来积极影响。上述事项对公司当期经营业绩不会产生重大影响。

由于医药产品的行业特点，国际原料药业务易受地缘政治、海外市场环境变化、汇率波动、全球终端需求等因素影响，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。

上海现代制药股份有限公司董事会

2026年5月12日