

证券代码：601089

证券简称：福元医药

公告编号：临 2026-047

北京福元医药股份有限公司

关于洛索洛芬钠贴剂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，北京福元医药股份有限公司（以下简称“公司”）收到了国家药品监督管理局（以下简称“国家药监局”）颁发的洛索洛芬钠贴剂[规格：14cm×10cm，含洛索洛芬钠 100mg（按 $C_{15}H_{17}NaO_3$ 计）；7cm×10cm，含洛索洛芬钠 50mg（按 $C_{15}H_{17}NaO_3$ 计）]（以下简称“该药品”）《药品注册证书》（证书编号：2026S02883；2026S02882），批准该药品生产。现将相关情况公告如下：

一、药品注册证书主要内容

药品名称	药品通用名称：洛索洛芬钠贴剂 英文名/拉丁名：Loxoprofen Sodium Patches
剂型	贴剂
注册分类	化学药品4类
规格	14cm×10cm， 含洛索洛芬钠100mg（按 $C_{15}H_{17}NaO_3$ 计） 7cm×10cm， 含洛索洛芬钠50mg（按 $C_{15}H_{17}NaO_3$ 计）
药品批准文号	国药准字H20265509 国药准字H20265508
药品注册标准编号	YBH22932026

处方药/非处方药	处方药
申请事项	药品注册（境内生产）
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。
上市许可持有人	北京福元医药股份有限公司
生产企业	福元药业有限公司

二、药品相关信息

由第一三共研制的洛索洛芬钠贴剂，最早于 2008 年 3 月 7 日获日本批准上市。2014 年 6 月 17 日经国家药品监督管理局批准，洛索洛芬钠贴剂在国内上市。该药品用于下述疾病及症状的消炎和镇痛：骨关节炎、肌肉痛、外伤导致的肿胀或疼痛。

公司于 2024 年 4 月 24 日获得申报受理通知书，并于近日获得国家药监局批准。根据国家相关政策规定，本次获得《药品注册证书》，视同通过一致性评价。

截至本公告日，公司针对该药品累计研发投入为人民币 1170.65 万元（未经审计）。

三、同类药品的市场状况

根据米内网数据显示，2025 年中国三大终端六大市场洛索洛芬钠贴剂的销售额约为 90,097 万元，其中城市公立医院和县级公立医院销售额为 50,862 万元，城市社区中心和乡镇卫生院销售额为 32,820

万元，城市实体药店和网上药店销售额为 6,415 万元。

四、对公司的影响及风险提示

该药品获得《药品注册证书》，将进一步丰富公司产品线，有助于提升公司产品的市场竞争力。但药品的销售情况可能受到国家政策、市场环境变化等因素影响，具有较大不确定性。敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

特此公告。

北京福元医药股份有限公司董事会

2026 年 8 月 8 日