

证券代码：600056

证券简称：中国医药

公告编号：临 2026-024 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”）下属全资子公司天方药业有限公司（以下简称“天方药业”）收到国家药品监督管理局（以下简称“国家药监局”）核准签发的两份注射用尼可地尔（以下简称“该药品”）《药品注册证书》，现将有关情况公告如下：

一、通知书基本信息

药品名称：注射用尼可地尔

受理号：CYHS2402328、CYHS2402329

证书编号：2026S01158、2026S01159

剂型：注射剂

规格：12mg、48mg

上市许可持有人：天方药业有限公司

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）该药品主要用于治疗急性心力衰竭和不稳定型心绞痛。最早由日本中外制药株式会社研发，于 1993 年在日本上市，随后在欧洲和美国上市，国内未进口原研。

（二）国家药监局于 2024 年 7 月受理该药品的注册申请。

（三）截至本公告披露日，该药品累计投入约 808 万元人民币（未经审计）。

（四）药品市场情况介绍

截至本公告披露日，除天方药业外，国内已有扬子江药业集团有限公司、天

津天士力之骄药业有限公司等 42 家生产企业获得该药品批件。

根据第三方米内数据库查询显示，2024 年中国三大终端六大市场该药品销售额约为 62,121 万元，2025 年前三季度约为 21,783 万元。

三、对上市公司的影响及风险提示

本次获得注射用尼可地尔注册批件，将进一步夯实公司原料制剂一体化发展战略，有利于丰富公司产品线矩阵，完善产品布局。但受国家政策、市场环境变化等不确定因素影响，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 4 月 21 日