

证券代码：605177

证券简称：东亚药业

公告编号：2024-021

债券代码：111015

债券简称：东亚转债

浙江东亚药业股份有限公司

关于厄多司坦原料药获得韩国原料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，浙江东亚药业股份有限公司（以下简称“公司”）收到韩国食品药品监督管理局（韩国 MFDS）原料药品注册证书，现就相关情况公告如下：

一、证书基本信息

制造企业名称：浙江东亚药业股份有限公司

企业地址：中国浙江省三门县浦坝港镇沿海工业城

产品名称：厄多司坦

证书号码：2024-A1-0817

DMF 注册号：20240403-138-H-421-18

发证机构：韩国食品药品监督管理局（韩国 MFDS）

二、药品的相关情况

厄多司坦为粘液溶解药，能够有效降低痰液粘度，改善受抑制的呼吸功能，能清除自由基，增强和改善抗生素对支气管粘膜的渗透作用，有利于呼吸道各种炎症的治疗，临床可用于急性阻塞性支气管炎、慢性阻塞性支气管炎，支气管哮喘等疾病引起痰液黏稠、咳痰困难等症。

目前国内生产厄多司坦原料药的企业只有包括扬子江药业集团、西安海欣制药等少数几家厂商在生产。

我国厄多司坦制剂市场主要厂家销售额（万元）及成长性

| 排名 | 厂家 | 2017年 | 2018年 | 2019年 | 2020年 | 2021年 | 2017-2021年 复合增长率 |
|----|--------|-------|-------|-------|-------|-------|---------------------|
| 1 | 西安海欣制药 | 7,470 | 5,959 | 5,128 | 3,852 | 4,153 | -13.65% |

| | | | | | | | |
|---|---------|--------|-------|--------|-------|-------|---------|
| 2 | 扬子江药业集团 | 1,236 | 688 | 2,653 | 3,195 | 3,901 | 33.28% |
| 3 | 上海普康药业 | 616 | 1,515 | 1,531 | 748 | 1,212 | 18.43% |
| | 其他 | 1,212 | 800 | 939 | 645 | 480 | -20.68% |
| | 总计 | 10,534 | 8,962 | 10,251 | 8,440 | 9,746 | -1.93% |

数据来源：米内网

三、对公司的影响及风险提示

公司厄多司坦原料药获得韩国原料药注册证书，标志着公司厄多司坦原料药获得了在韩国的准入资格，将对公司拓展韩国的医药市场带来积极的影响，从而促进公司厄多司坦原料药在其他海外市场的销售。

由于医药行业的特点，药品的生产销售容易受到海外市场政策环境变化、汇率波动等因素的影响。敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

特此公告。

浙江东亚药业股份有限公司

董事会

2024年4月22日