

证券代码：605177

证券简称：东亚药业

公告编号：2024-051

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

关于全资子公司头孢克洛原料药（酶法）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”）全资子公司浙江东邦药业有限公司收到韩国食品药品监督管理局（韩国 MFDS）原料药注册证书，现就相关情况公告如下：

一、证书基本信息

制造企业名称：浙江东邦药业有限公司

企业地址：中国浙江省台州市临海市杜桥镇医化园区

产品名称：头孢克洛

DMF 注册号：20091125-20-A-229-14(A)

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

头孢克洛为第二代头孢类抗菌药物，可用于治疗敏感菌引起的多种呼吸道感染、泌尿道感染、耳鼻喉科感染和皮肤及软组织感染等。

据广州标点统计，2021 年我国头孢克洛制剂市场销售额约为 26.41 亿元。

我国头孢克洛制剂市场前五厂家销售额（亿元）及成长性

排名	厂家	2017 年	2018 年	2019 年	2020 年	2021 年
1	苏州西克罗制药	5.55	6.28	6.77	5.34	7.54
2	江苏正大清江制药	2.48	2.85	3.17	2.33	3.50
3	上海现代制药	2.13	2.40	2.36	1.96	1.94

4	浙江巨泰药业	2.04	1.91	1.98	1.87	1.88
5	淄博新达制药	0.95	1.23	1.36	1.21	1.27
	其他	20.29	18.69	17.61	12.10	10.27
	总计	33.45	33.37	33.25	24.82	26.41

注：本表格合计数与各分项数直接相加之和可能在尾数上存在差异，系计算中四舍五入造成。

数据来源：米内网

三、对公司的影响及风险提示

公司头孢克洛原料药（酶法）获得韩国原料药品注册证书，标志着公司头孢克洛原料药（酶法）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，从而促进公司头孢克洛原料药（酶法）在其他海外市场的销售。公司头孢克洛原料药采用生物酶法的生产工艺更具环保、安全，能够有效提升生产流程安全性，同时降低了公司的环保成本，对于期间管理成本有良好改善作用。

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6月7日