## 浙江天宇药业股份有限公司 关于全资子公司原料药获得 CEP 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个别及连带责任。

浙江天宇药业股份有限公司(以下简称"公司")全资子公司浙江京圣药业 有限公司(以下简称"京圣药业")收到欧洲药品质量管理局(以下简称"EDOM") 签发的关于磷酸西格列汀原料药的欧洲药典适用性认证证书(以下简称"CEP证 书"),现将相关情况公告如下:

## 一、药品基本情况

药品名称:磷酸西格列汀

药品生产商/持有人: 浙江京圣药业有限公司

生产地址:浙江省台州市台州湾经济技术开发区东海第五大道 27 号

证书编号: CEP 2025-109 - Rev 00

发证机构: 欧洲药品质量管理局

有效期: 自 2025 年 7 月 25 日起五年内

## 二、药品的其他相关情况

磷酸西格列汀是一种降糖药,能够帮助控制血糖水平,主要用于治疗2型糖 尿病。

公司于 2025 年 2 月向 EDOM 递交了磷酸西格列汀原料药的药品注册申请 并获得 CEP 证书。

## 三、对公司的影响及风险提示

截至目前,本次京圣药业磷酸西格列汀原料药产品获得 CEP 证书,表明该 原料药符合欧洲药典的质量要求,显示欧洲规范市场对该原料药质量的认可和肯 定,标志着该原料药可以在欧洲市场及承认 CEP 证书的其他规范市场进行销售, 为公司进一步拓展国际市场带来积极的影响。由于该产品在国外市场销售的时间、 市场规模、后续拓展进度具有不确定性,药品出口业务容易受到国外市场环境变化、汇率波动等因素影响,敬请广大投资者理性投资,注意防范投资风险。

特此公告。

浙江天宇药业股份有限公司董事会 二〇二五年七月二十九日