

证券代码：002898

证券简称：*ST 赛隆

公告编号：2026-038

赛隆药业集团股份有限公司 关于子公司获得化学原料药上市申请批准通知书 的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露的内容真实、准确、完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

赛隆药业集团股份有限公司（以下简称“公司”）全资子公司湖南赛隆药业有限公司于近日获得国家药品监督管理局核准签发的磷酸特地唑胺《化学原料药上市申请批准通知书》，现将相关情况公告如下：

一、原料药基本信息

化学原料药名称：磷酸特地唑胺

通知书编号：2026YS00359

登记号：Y20240000924

受理号：CYHS2460747

化学原料药注册标准编号：YBY64232026

有效期：18 个月

包装规格：1kg/袋

申请事项：境内生产化学原料药上市申请

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。质量标准、标签及生产工艺照所附执行。

通知书有效期：至 2031 年 4 月 22 日

二、其他相关信息

磷酸特地唑胺原料药用于生产磷酸特地唑胺注射剂，磷酸特地唑胺注射剂适用于治疗由下列革兰氏阳性菌的敏感分离株引起的急性细菌性皮肤及皮肤软组织感染（ABSSSI）：金黄色葡萄球菌（包括甲氧西林耐药金黄色葡萄球菌[MRSA]和甲氧西林敏感金黄色葡萄球菌[MSSA]的分离株）、化脓性链球菌、无乳链球菌、

咽峡炎链球菌群（包括咽峡炎链球菌、中间链球菌和星座链球菌）和粪肠球菌。

三、风险提示

本次获得化学原料药磷酸特地唑胺《上市申请批准通知书》，将进一步丰富公司原料药产品管线。具体的生产和销售情况则取决于内外部环境变化等多种因素，存在一定的不确定性，公司将及时根据后续进展履行信息披露义务，敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

特此公告。

赛隆药业集团股份有限公司

董事会

2026年4月25日