

# 上海复星医药（集团）股份有限公司

## 关于控股子公司药品获注册批准的公告

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。

### 一、概况

近日，上海复星医药（集团）股份有限公司（以下简称“本公司”）控股子公司河北万邦复临药业有限公司就芍药甘草汤颗粒（以下简称“该药品”）的药品注册申请获国家药品监督管理局批准。

### 二、该药品的注册信息

药品通用名称：芍药甘草汤颗粒

剂型：颗粒剂

规格：每袋相当于饮片 27.60g

注册分类：中药 3.1 类

上市许可持有人/生产企业：河北万邦复临药业有限公司

药品批准文号：国药准字 C20260017

### 三、该药品的研发和同类药品的市场情况

该药品处方来源于汉代张仲景《伤寒论》，已列入国家中医药管理局《古代经典名方目录（第一批）》；功能主治为益阴养血，缓急止痛，用于阴血不足，筋脉失养所致挛急疼痛诸证，症见腿脚挛急，腹中疼痛。截至 2026 年 5 月，本集团（即本公司及控股子公司/单位，下同）现阶段针对该药品的累计研发投入约为人民币 591 万元（未经审计）。

截至本公告日期（即 2026 年 6 月 29 日），另有四款芍药甘草汤颗粒已于中国境内（不包括港澳台地区，下同）获批上市，获批时间分别为 2025 年 1 月、2025 年 6 月、2025 年 6 月、2026 年 4 月，目前尚未能从 IQVIA CHPA<sup>1</sup>查询到该等药品 2025 年于中国境内的销售额。

#### 四、对上市公司的影响及风险提示

该药品本次获批上市，将进一步丰富本集团产品线。

由于医药产品的行业特点，药品上市后的具体销售情况可能受到（包括但不限于）用药需求、市场竞争、销售渠道等因素影响，具有较大的不确定性。敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

上海复星医药（集团）股份有限公司

董事会

二零二六年六月二十九日

---

<sup>1</sup> 由 IQVIA 提供，IQVIA 是全球医药健康产业专业信息和战略咨询服务提供商；IQVIA CHPA 数据代表中国境内 100 张床位以上的医院药品销售市场，不同的药品因其各自销售渠道布局的不同，实际销售情况可能与 IQVIA CHPA 数据存在不同程度的差异。