赛隆药业集团股份有限公司 关于子公司获得注射用尼可地尔药品注册证书 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 (长沙) 有限公司干近日获得国家药品监督管理局核准签发的注射用尼可地尔 《药品注册证书》,现将相关情况公告如下:

一、药品基本信息

药品名称:注射用尼可地尔

剂型:注射剂

规格: 12mg、48mg

注册分类: 化学药品3类

证书编号: 2025S03328/2025S03329

药品注册标准编号: YBH25562025

药品批准文号: 国药准字 H20255868、国药准字 H20255869

药品批准文号有效期:至2030年11月03日

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,发给药品注册证书。质量标准、说明书、 标签及生产工艺照所附执行。药品生产企业应当符合药品生产质量管理规范要求 方可生产销售。

二、药品其他相关信息

注射用尼可地尔用于治疗不稳定型心绞痛。

三、风险提示

上述药品的获批进一步丰富了公司的制剂品种,具体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 2025年11月15日