

证券代码：605177

证券简称：东亚药业

公告编号：2025-003

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

关于卢立康唑原料药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”）收到韩国食品药品监督管理局（韩国 MFDS）原料药品注册证书，现就相关情况公告如下：

一、证书基本信息

企业名称：浙江东亚药业股份有限公司

地址：中国浙江省三门县浦坝港镇沿海工业城

产品名称：卢立康唑

DMF 注册号：ㄴ 289-24-ND

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

卢立康唑用于治疗敏感菌引起的皮肤浅表真菌感染，如足癣、体癣、股癣，也可用于皮肤念珠菌病和花斑癣。据相关数据显示，卢立康唑乳膏 2023 年度全国医院销售额约为 0.24 亿元，2023 年度全国药店零售销售额约为 0.025 亿元。

三、对公司的影响及风险提示

公司卢立康唑原料药获得韩国原料药品注册证书，标志着公司卢立康唑原料药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，从而促进公司卢立康唑原料药在其他海外市场的销售。

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

2025年1月20日