

证券代码:300485

证券简称:赛升药业

公告编号:2025-015

## 北京赛升药业股份有限公司 关于公司药品生产许可证变更的公告

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。

北京赛升药业股份有限公司（以下简称“公司”）于近日取得北京市药品监督管理局颁发的《药品生产许可证》。本次涉及变更的事项为：经药品审查中心技术审评，同意薄芝糖肽注射液（国药准字 H11022156）在现有生产场地“北京市北京经济技术开发区兴盛街 8 号”基础上增加生产场地“北京市北京经济技术开发区凉水河二街乙 2 号院（小容量注射剂生产车间：X4 线），批量：13 万支。本次新增生产场地待取得药品批准证明文件并通过药品 GMP 符合性检查后方可正式生产使用。

现将相关信息公告如下：

### 一、《药品生产许可证》的基本信息

企业名称：北京赛升药业股份有限公司

注册地址：北京市北京经济技术开发区兴盛街 8 号

社会信用代码：911100007002230889

法定代表人：马磊

企业负责人：马丽

质量负责人：吴丹

有效期至：2025 年 11 月 29 日

编号：京 20150111

分类码：AhCh

生产地址和生产范围：

北京市北京经济技术开发区兴盛街 8 号：小容量注射剂、冻干粉针剂（含激素类）\*\*\*

北京市北京经济技术开发区凉水河二街乙 2 号院：小容量注射剂、冻干粉针剂（含激素类）\*\*\*

## 二、对公司的影响

本次《药品生产许可证》变更涉及薄芝糖肽注射液生产场地的增加，将有利于提高公司生产能力，优化生产布局，满足市场需求等。以上变更短期内对公司业绩无重大影响。由于医药产品的行业特点，药品的生产、销售受到市场环境、行业政策、供求关系等因素影响，具有一定的不确定性。敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

特此公告。

北京赛升药业股份有限公司

董 事 会

2025 年 3 月 29 日