

证券代码：605177

证券简称：东亚药业

公告编号：2024-098

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**  
**关于全资子公司头孢克洛原料药（酶法）获得**  
**欧洲 CEP 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”）全资子公司浙江东邦药业有限公司收到欧洲药品监督管理局（EDQM）签发的头孢克洛原料药（酶法）CEP证书（欧洲药典适用性证书），现就相关情况公告如下：

**一、证书基本信息**

企业名称：浙江东邦药业有限公司

地址：中国浙江省台州市临海市台州湾经济技术开发区东海第五大道 21 号

产品名称：头孢克洛

证书编号：CEP 2022-222-Rev 00

发证机构：欧洲药品监督管理局（EDQM）

**二、药品的相关情况**

头孢克洛为第二代头孢类抗菌药物，可用于治疗敏感菌引起的多种呼吸道感染、泌尿道感染、耳鼻喉科感染和皮肤及软组织感染等。据相关数据显示，2023 年度头孢克洛全国医院销售额约为 19.79 亿元；全国药店零售销售额为 7.27 亿元。

**三、对公司的影响及风险提示**

公司头孢克洛原料药（酶法）获得 CEP 证书，标志着公司头孢克洛原料药（酶法）获得了在欧洲市场的准入资格，将对公司拓展欧洲的医药市场带来积极的影响，从而促进公司头孢克洛原料药（酶法）在其他海外市场的销售。公司头

孢克洛原料药采用生物酶法的生产工艺更具环保、安全，能够有效提升生产流程安全性，同时降低了公司的环保成本，对于期间管理成本有良好改善作用。

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

2024年12月2日