成都圣诺生物科技股份有限公司 关于自愿披露艾塞那肽注射液获得药品 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、准确性和完整性依法承担法律责任。

成都圣诺生物科技股份有限公司(以下简称"公司")全资子公司成都圣诺 生物制药有限公司于近日收到国家药品监督管理局(以下简称"国家药监局") 签发的关于艾塞那肽注射液的《药品注册证书》,现将相关情况公告如下:

一、药品基本情况

受理号: CYHS2402713

药品名称: Exenatide Injection/艾塞那肽注射液

药品注册标准编号: YBH12652025

规格: 10 µ g (0.25 mg/ml, 2.4 ml/支)

注册分类: 化学药品 4 类

申请事项: 药品注册(境内生产)

上市许可持有人: 成都圣诺生物制药有限公司

生产企业: 成都圣诺生物制药有限公司

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、药品的其他情况

艾塞那肽为人胰高糖素样肽-1(GLP-1)类似物,为降血糖药。用于改善2 型糖尿病患者的血糖控制,适用于单用二甲双胍、磺酰脲类,以及二甲双胍合用 磺酰脲类,血糖仍控制不佳的患者。

三、对公司的影响

本次艾塞那肽注射液获得《药品注册证书》,进一步完善了公司在糖尿病药物领域的产品结构,有利于提升公司的市场竞争力,对公司未来业绩的提升有积极作用。

四、风险提示

由于医药产品的行业特点,上述药品的具体销售情况可能受到国家政策、市场环境变化等因素影响,具有较大不确定性。敬请广大投资者谨慎决策,注意投资风险。

特此公告。

成都圣诺生物科技股份有限公司 董事会 2025年7月1日