

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部份內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



廣州白雲山醫藥集團股份有限公司

GUANGZHOU BAIYUNSHAN PHARMACEUTICAL HOLDINGS CO., LTD.

(於中華人民共和國註冊成立之股份有限公司)

(H股股份代碼：00874)

海外監管公告

本公告乃根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則第13.10B條而作出的。

茲刊載廣州白雲山醫藥集團股份有限公司(「本公司」)在上海證券交易所網站(www.sse.com.cn)刊登的本公司關於子公司藥物進入III期臨床試驗的公告之中文全文，僅供參考。

廣州白雲山醫藥集團股份有限公司
董事會

中國廣州，2025年10月17日

於本公告日，本公司董事會成員包括執行董事李小軍先生、陳傑輝先生、程寧女士、程洪進先生、唐和平先生與黎洪先生，及獨立非執行董事陳亞進先生、黃民先生、黃龍德先生與孫寶清女士。

广州白云山医药集团股份有限公司

关于子公司药物进入 III 期临床试验的公告

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。

广州白云山医药集团股份有限公司（“公司”）子公司广州王老吉药业股份有限公司（“王老吉药业”）于近日召开克感利咽口服液治疗急性咽炎（外感风热证）的 III 期临床试验启动会，该 III 期临床试验项目正式启动。现将相关情况公告如下：

一、克感利咽口服液的基本情况

药物名称：克感利咽口服液

剂型：合剂

规格：10 mL/支

注册分类：2.3类新药

二、克感利咽口服液的其他情况

克感利咽口服液于1997年获得新药证书和生产批件，是王老吉药业独家品种，收载于《中华人民共和国药典》2025年版一部，具有疏风清热，解毒利咽作用，主要用于感冒属风热外侵，邪热内扰证者。王老吉药业于2024年2月获得国家药品监督管理局签发的《药物临床试验批准通知书》，同意开展用于急性咽炎（外感风热证）的确证性临床试验（即III期临床试验），详情请见公司日期为2024年2月8日的《广州白云山医药集团股份有限公司关于子公司获得药物临床试验批准通知书的公告》（公告编号：2024-005）。王老吉药业近期正式启动III期临床试验。

王老吉药业2024年克感利咽口服液的销售额为人民币1,828.52万元，除王老吉药业生产的克感利咽口服液外，中国境内上市的克感利咽颗粒的生产厂家有葵花药业集

团（襄阳）隆中有限公司、临江市宏大药业有限公司等。

截至2025年9月，该项目已投入研发费用约人民币1,815.42万元（未经审计）。

三、风险提示

医药产品具有高技术、高风险、高附加值的特点，但药品从临床试验注册申报到产业化生产的周期长、环节多，容易受到不确定性因素的影响，敬请广大投资者注意投资风险。本公司将根据药品研发的实际进展情况及时履行信息披露义务。

特此公告。

广州白云山医药集团股份有限公司董事会

2025 年 10 月 17 日