

证券代码：002693

证券简称：双成药业

公告编号：2026-059

海南双成药业股份有限公司

关于精氨加压素注射液获得新西兰上市许可的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露内容的真实、准确和完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

海南双成药业股份有限公司（以下简称“公司”）于近日收到新西兰药品和医疗器械安全管理局(Medsafe)签发的精氨加压素注射液的批准通知，现将相关情况公告如下：

一、药品基本情况

- 1、药品商品名：精氨加压素注射液
- 2、剂型：注射剂
- 3、规格：20 pressor units/1 mL
- 4、获批适应症：适用于预防和治疗术后腹胀；清除腹部 X 射线检查中的干扰性气体阴影；以及用于治疗尿崩症。

二、药品相关的其他情况

精氨加压素注射液(vasopressin injection)是由美国 Par Pharmaceutical 开发研制，于 2014 年 4 月 17 日获得美国食品和药品监督管理局（FDA）批准上市。

2025 年 7 月，公司产品精氨加压素注射液获得澳大利亚药物管理局（TGA）上市许可。具体内容详见 2025 年 8 月 2 日巨潮资讯网公告，公告编号：2025-051。

三、对公司的影响及风险提示

本次精氨加压素注射液在新西兰获批，表明公司精氨加压素注射液具备了在

新西兰进行销售的资质，将对公司拓展新西兰市场带来积极影响。由于药品出口业务容易受到市场需求变化、政策环境变化、汇率波动、市场竞争等因素的影响，上述产品在新西兰市场销售的时间、市场规模、后续拓展进度具有不确定性。敬请广大投资者理性投资，注意防范投资风险。

特此公告！

海南双成药业股份有限公司董事会

2026年9月12日