

紫光古汉集团股份有限公司 投资公告

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。

风险提示：

- 1、衡阳制药公司异地新建项目必须取得《药品 GMP 证书》后方可生产销售药品；
- 2、项目建设资金来源为自筹，将会给公司带来较大的资金压力；
- 3、项目投产后能否实现目标收益存在不确定性。

一、投资项目概述

紫光古汉集团股份有限公司（以下简称“公司”）第六届董事会第九次会议审议通过《关于对衡阳制药公司异地新建项目投资的议案》。公司之全资子公司-紫光古汉集团衡阳制药有限公司（以下简称：“衡阳制药公司”）计划投资 2.8 亿元建设“衡阳制药公司异地新建项目”。

本议案尚需提交公司2013年年度股东大会进行审议批准。

本项投资不构成关联交易。

二、投资标的的基本情况

1、衡阳制药公司异地新建项目内容

根据衡阳市城市规划，衡阳制药公司厂区已被列入城市改造拆迁范围。经过公司可行性研究论证，拟在衡阳高新技术开发区投资新建衡阳制药公司生产线。项目计划总投资 2.8 亿，分一期、二期工程，采取总体规划、分步实施方案。项目总占地面积 108664 平方米。先期建设第一期工程。

第一期工程新建生产线 8 条。其中塑瓶生产线 2 条，生产能力 1 亿瓶/年；软袋生产线 2 条，生产能力 4500 万袋/年；玻瓶生产线 1 条，生产能力 5000 万瓶/年；一条可灭菌水针线，生产能力 9000 万支/年；一条不可灭菌水针线，生产能力 9000 万支/年；一条冻干粉针线 400 万支/年。公司多次组织企业内及行业内专家对项目进行了可行性分析，认为现在实施本项目，从技术、资金、市场、效益等方面都是可行的、必要的。

2、项目投资金额及资金来源

本项目总投资 2.8 亿元，其中一期投资 1.8 亿元，二期投资 1 亿元，建设资金来源全部由企业自筹解决。

三、项目投资主体

衡阳制药公司系本公司持股 100%的控股子公司，注册资本 1000 万元，法定代表人:伍新滨，经营范围：大容量注射剂（含抗肿瘤化学药、玻璃瓶输液、多层共挤输液袋、聚丙烯输液瓶）、小容量注射剂、原料药、糖浆剂、软膏剂、乳膏剂（含激素类）、凝胶剂的生产销售；在药品生产许可证范围内进行进料加工和“三来一补”业务。截止 2013 年 12 月 31 日，公司总资产 7,203 万元，总负债 32,409

万元，净资产为-25,284 万元， 2013 年实现营业收入 6,395 万元，净利润-15,713 万元。（本年度亏损主要原因系计提大额资产减值准备所致）

四、投资目的及对公司的影响

本投资项目所生产的产品均是经国家食品药品监督管理局批准的准字号药品，其工艺成熟、技术可行、质量稳定可靠。公司将来需要重点加强市场的营销网络建设，进一步提高销售专业化、规模化、规范化的水平。项目回收期预计 8-10 年（含建设期 2.5 年-3 年）。

本次项目投资会给公司带来较大的资金压力，但有益于公司产业布局和长远可持续发展。

特此公告。

紫光古汉集团股份有限公司

董事会

2014 年 5 月 20 日