

上海医药集团股份有限公司
关于控股子公司常州武新制药有限公司获得药品 GMP 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个别及连带责任。

近日，上海医药集团股份有限公司（以下简称“上海医药”或“公司”）下属控股子公司常州武新制药有限公司（以下简称“武新制药”）收到江苏省食品药品监督管理局颁发的《药品 GMP 证书》，证书编号 JS20160545。

一、 GMP 证书相关信息

企业名称：常州武新制药有限公司

地址：江苏省常州市新北区滨江工业园区

证书编号：JS20160545

认证范围：原料药（硫酸双肼屈嗪）

有效期至：2021 年 02 月 28 日

二、 该 GMP 涉及的生产情况

该《药品 GMP 证书》认证车间 1 个，为硫酸双肼屈嗪车间。截至目前，工程累计投入约人民币 386 万元。

序号	生产线名称	年产能	代表品种
1	硫酸双肼屈嗪车间	40 吨	硫酸双肼屈嗪

三、 主要产品的市场情况

序号	药 品 名 称	剂型	主要生产厂家	市场同类产品情况
----	------------	----	--------	----------

1	硫酸双肼屈嗪	原料药	常州武新制药有限公司、山西亚宝药业集团股份有限公司	本次 GMP 认证涉及产品 2015 年销售收入约人民币 956.45 万元(未经审计)。公司尚无法获得同类原料药产品的生产和销售数据。
---	--------	-----	---------------------------	--

四、对上市公司影响及风险提示

本次武新制药（原料药：硫酸双肼屈嗪）通过 GMP 认证并获得新版 GMP 证书，有利于提高公司产品质量和生产能力，满足市场需求。

特此公告。

上海医药集团股份有限公司

董事会

2016 年 3 月 2 日